

19 BUNDESREPUBLIK DFUTSCHLAND

Offenlegungsschrift

(51) Int. Cl.⁶: C 07 D 239/46

C 07 D 251/12 C 07 D 405/06 C 07 D 405/14 C 07 D 403/06 C 07 D 471/04 C 07 D 487/04 C 07 D 491/044 C 07 D 491/056 C 07 C 229/02 A 61 K 31/53 A 61 K 31/495

DE 195 36 891 A 1



DEUTSCHES

PATENTAMT

- 21) Aktenzeichen:
 195 36 891.6

 22) Anmeldetag:
 4. 10. 95

 33 Official and approximately services.
 4. 27
- Grenlegungstag: 10. 4.97

// (C07D 403/06,239:46,257:04) (C07D 405/06,239:24,317:48) (C07D 471/04,209:00,221:00) (C07D 403/06,239:52, 217:26) (C07D 491/056,221:00,325:00) (C07D 405/14,239:24,217:26,317:48) (C07D 487/04,239:00,235:00) (C07D 491/044,239:00,325:00)

(1) Anmelder:

BASF AG, 67063 Ludwigshafen, DE

(72) Erfinder:

Klinge, Dagmar, Dr., 89120 Heidelberg, DE; Amberg, Wilhelm, Dr., 61381 Friedrichsdorf, DE; Kling, Andreas, Dr., 68239 Mannheim, DE; Riechers, Hartmut, Dr., 67435 Neustadt, DE; Unger, Lilian, Dr., 67065 Ludwigshafen, DE; Raschack, Manfred, Dr., 67256 Weisenheim, DE

- (5) Neue Aminosäurederivate, ihre Herstellung und Verwendung
- 5) Die Erfindung betrifft Aminosäurederivate der Formel I

in der die Reste die in der Beschreibung angegebene Bedeutung besitzen, sowie deren Verwendung als Arzneimittel.

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Aminosäurederivate, deren Herstellung und Verwendung.

Endothelin ist ein aus 21 Aminosäuren aufgebautes Peptid, das von vaskulärem Endothel synthetisiert und freigesetzt wird. Endothelin existiert in drei Isoformen, ET-1, ET-2 und ET-3. Im Folgenden bezeichnet "Endothelin" oder "ET" eine oder alle Isoformen von Endothelin. Endothelin ist ein potenter Vasokonstriktor und hat einen starken Effekt auf den Gefäßtonus. Es ist bekannt, daß diese Vasokonstriktion von der Bindung von Endothelin an seinen Rezeptor verursacht wird (Nature, 332, 411 – 415, 1988; FEBS Letters, 231, 440 – 444, 1988 und Biochem. Biophys. Res. Commun., 154, 868 – 875, 1988).

Erhöhte oder abnormale Freisetzung von Endothelin verursacht eine anhaltende Gefäßkontraktion in peripheren, renalen und zerebralen Blutgefäßen, die zu Krankheiten führen kann. Wie in der Literatur berichtet, wurden erhöhte Plasmaspiegel von Endothelin gefunden bei Patienten mit Hypertonie, akutem Myokardinfarkt, pulmonärer Hypertonie, Raynaud-Syndrom, Atherosklerose und in den Atemwegen von Asthmatikern (Japan J. Hypertension, 12, 79 (1989), J. Vascular Med. Biology 2, 207 (1990), J. Am. Med. Association 264, 2868 (1990)).

Demnach sollten Substanzen, die spezifisch die Bindung von Endothelin an den Rezeptor inhibieren, auch die obengenannten verschiedenen physiologischen Effekte von Endothelin antagonisieren und daher wertvolle Pharmaka darstellen.

Es wurde nun gefunden, daß bestimmte Aminosäurederivate gute Hemmstoffe für Endothelinrezeptoren sind. Gegenstand der Erfindung sind Aminosäurederivate der Formel I

in der R eine Formylgruppe, ein Tetrazol, Nitril, eine Gruppe COOH oder einen zu COOH hydrolysierbaren Rest bedeutet. Beispielsweise steht R für eine Gruppe

15

20

35

45

50

55

65

in der R1 folgende Bedeutung hat:

- a) Wasserstoff
- b) eine Succinylimidoxygruppe
- c) ein über ein Stickstoffatom verknüpfter 5-gliedriger Hetereoaromat wie Pyrrolyl, Pyrazolyl-Imidazolyl und Triazolyl, welcher ein bis zwei Halogenatome oder ein bis zwei C₁—C₄-Alkyl- oder ein bis zwei C₁—C₄-Alkoxygruppen tragen kann;
- d) R1 ferner eine Gruppe

$$(O)_{k}$$
 $= O - (CH_{2})_{p} - S - R^{S}$

in der K die Werte 0, 1 und 2, p die Werte 1, 2, 3 und 4 annehmen und R^9 für $C_1 - C_4$ -Alkyl, $C_3 - C_7$ -Cycloal-kyl, $C_3 - C_6$ -Alkenyl, $C_3 - C_6$ -Alkinyl oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl steht, das durch einen oder mehrere, z. B. ein bis drei der folgenden Reste substituiert sein kann:

Halogen, Nitro, Cyano, $C_1 - C_4$ -Alkyl, $-C_1 - C_4$ -Halogenalkyl, Hydroxy, $C_1 - C_4$ -Alkoxy, $C_1 - C_4$ -Alkylthio, Mercapto, Amino, $C_1 - C_4$ -Alkylamino, $C_1 - C_4$ -Dialkylamino;

e) R¹ ferner ein Rest OR¹⁰, worin R¹⁰ bedeutet:

Wasserstoff, das Kation eines Alkalimetalls wie Lithium, Natrium, Kalium oder das Kation eines Erdalkalimetalls wie Calcium, Magnesium und Barium sowie physiologisch verträgliches Alkylammoniumion oder das Ammoniumion:

 C_3-C_8 -Cycloalkyl, wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cycloh xyl, Cycloh ptyl oder Cyclooctyl, C_1-C_8 -Alkyl, insbesondere C_1-C_4 -Alkyl wie Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, iso-Butyl, tert.-Butyl;

CH2-Phenyl, das durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, $C_1 - C_4$ -Alkyl, $C_1 - C_4$ -Halogenalkyl, Hydroxy, $C_1 - C_4$ -Alkoxy, Mercapto, $C_1 - C_4$ -Alkylthio, Amino, $C_1 - C_4$ -Alkylamino, $C_1 - C_4$ -Dialkylamino,

eine C₃—C₆-Alkenyl- oder eine C₃—C₆-Alkinylgruppe, wobei diese Gruppe ihrerseits ein bis fünf Halogenatome tragen können;

R¹⁰ kann weiterhin ein Phenylrest sein, welcher ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgende Reste tragen kann: Nitro, Cyano, $C_1 - C_4$ -Alkyl, $C_1 - C_4$ -Halogenalkyl, Hydroxy, $C_1 - C_4$ -Alkoxy, Mercapto, $C_1 - C_4$ -Alkylthio, Amino, $C_1 - C_4$ -Alkylamino, $C_1 - C_4$ -Dialkylamino;

ein über ein Stickstoffatom verknüpfter 5-gliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome, welcher ein bis zwei Halogenatome und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C1 - C4-Alkyl, 10 $C_1 - C_4$ -Halogenalkyl, $C_1 - C_4$ -Alkoxy, Phenyl, $C_1 - C_4$ -Halogenalkoxy und/oder $C_1 - C_4$ -Alkylthio. Insbesondere seien genannt: 1-Pyrazolyl, 3-Methyl-1-pyrazolyl, 4-Methyl-1-pyrazolyl, 3,5-Dimethyl-1-pyrazolyl, 3-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Chlor-1-pyrazolyl, 4-Brom-1-pyrazolyl, 1-Imidazolyl, 1-Benzimidazolyl, 1,2,4-Triazol-1-yl, 3-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 5-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 1-Benztriazolyl, 3,4-Dichlorimidazol-1-yl;

15

20

25

30

40

50

f) R¹ ferner ein Rest

worin R¹¹ bedeutet:

C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl, C₃-C₈-Cycloalkyl wie insbesondere vorstehend genannt, wobei diese Reste einen C1-C4-Alkoxy-, C1-C4-Alkylthio- und/oder einen Phenylrest wie oben genannt

Phenyl, gegebenenfalls substituiert, insbesondere wie vorstehend genannt; g) R¹ ein Rest

$$-CH_{2} - S - R^{12}$$

worin R¹² die gleiche Bedeutung hat wie R¹¹; h) ferner kann R1 bedeuten

$$-N < \frac{R^{13}}{R^{14}}$$

wobei R¹³ und R¹⁴ gleich oder verschieden sein können und folgende Bedeutung haben:

Wasserstoff, $C_1 - C_7$ -Alkyl, $C_3 - C_7$ -Cycloalkyl, $C_3 - C_7$ -Alkinyl, Benzyl, Phenyl, gegebenenfalls substituiert, wie oben beschrieben,

oder R¹³ und R¹⁴ bilden gemeinsam eine zu einem Ring geschlossene, optionell substituierte, z. B. durch C_1-C_4 -Alkyl substituierte C_4-C_7 -Alkylenkette, die ein Heteroatom, z. B. Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann wie $-(CH_2)^4$ -, $-(CH_2)_5$ -, $-(CH_2)_6$ -, $-(CH_2)_7$ -, $-(CH_2)_2$ -O- $-(CH_2)_2$ -, 55 $-(CH_2)_2$ -, $-(CH_2)_2$ -, $-(CH_2)_2$ -, $-(CH_2)_2$ -, $-(CH_2)_2$ -, $-(CH_2)_2$ -; ein Tetrazol oder ein Nitril sein.

Die übrigen Substituenten haben folgende Bedeutung:

W Stickstoff oder C-NO₂, ferner kann W für eine CH-Gruppe stehen, wenn ein oder mehrere der Substituenten R², R³, R¹⁵ und/oder R¹⁶ eine Nitrogruppe bedeuten;

 R^2 Wasserstoff, Halogen, $C_1 - C_4$ -Alkyl, $C_1 - C_4$ -Halogenalkyl, $C_1 - C_4$ -Alkoxy, $C_1 - C_4$ -Halogen-alkoxy, Hydroxy, M rcapto, C₁—C₄-Alkylthio, Nitro, Amino, C₁—C₄-Alkylamino oder C₁—C₄-Dialkylamino, C₃ ano, Phenyl, optional ein- bis dreifach substituiert mit Halogen, Hydroxy, Amino, Mono- oder Dialkyl (C_1-C_3) -Amino, C_1-C_3 -Alkyl, C_1-C_3 -Alkoxy, Mercapto oder C_1-C_3 -Alkylthio; oder

ein fünf- oder sechsgliedriges Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickst ffatom und/ der ein Schwefel- 65 oder Sauerstoffatom, welcher ein bis drei Substituenten trägt, wie oben beschrieben;

Weiterhin kann R² mit dem benachbarten Kohlenstoffatom und X einen 5- oder 6-gliedrigen Alkylen- oder Alkylidenring bilden, worin jeweils ein oder zwei Kohlenstoffatome durch ein Heteroatom wie Stickstoff, Schwefel oder Sauerstoff ersetzt sein kann und der ein- bis dreifach durch folgende Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Mercapto, C_1-C_3 -Alkyl, C_1-C_3 -Halogenalkyl, C_1-C_3 -Alkylthio, Amino, C_1-C_3 -Alkylamino, C_1-C_3 -Dialkylamino;

2. Stickstoff oder CR¹⁵ worin R¹⁵ Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl, C₁-C₅-Alkoxy, C₁-C₅-Alkylthio, Nitro, I henyl, Hydroxy, Mercapto, Halogen, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino oder Cyano beceutet

oder CR¹⁵ mit R² zu einem 5- oder 6-gliedrigen Ring verknüpft ist, wie oben beschrieben, ferner kann CR¹⁵ a 1ch zusammen mit R³ und dessen benachbarten Kohlenstoffatom einen 5- oder 6-gliedrigen Ring bilden, wie oben beschrieben;

R³ kann dieselbe Bedeutung haben wie R² und ferner mit dem benachbarten Kohlenstoffatom und Y zusammen einen 5- oder 6-gliedrigen Alkylen- oder Alkylidenring bilden, worin jeweils ein oder zwei Kohlenstoffatome durch Stickstoff, Sauerstoff oder Schwefel ersetzt sein kann; der 5- oder 6-gliedrige Ring kann optional ein- bis dreifach mit folgenden Resten substituiert sein;

Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Mercapto, C_1-C_3 -Alkyl, C_1-C_3 -Halogenalkyl, C_1-C_3 -Alkylthio, Amino, C_1-C_3 -Alkylamino oder C_1-C_3 -Dialkylamino;

Stickstoff im 5-Ring kann auch durch eine Formyl- oder Acetylgruppe substituiert sein; R² und R³ können gleich oder verschieden sein;

Y Stickstoff oder CR¹⁶, worin R¹⁶ Wasserstoff, C₁-C₅-Alkyl, C₁-C₅-Alkoxy, C₁-C₅-Alkylthio, Nitro, Phenyl, Hydroxy, Halogen, Cyano, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino oder Mercapto bedeutet oder CR¹⁶ zusammen mit R³ und dessen benachbarten Kohlenstoffatom einen 5- oder 6-gliedrigen Ring bilden, wie oben beschrieben;

R⁴ steht für Wasserstoff, C₁-C₇-Alkyl, C₃-C₇-Cycloalkyl; oder Phenyl oder Naphthyl, das durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein kann;

Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, $C_1 - C_4$ -Alkyl, $C_1 - C_4$ -Halogenalkyl, $C_1 - C_4$ -Alkoxy, $C_1 - C_4$ -Halogenalkoxy, Phenoxy, Phenyl, $C_1 - C_4$ -Alkylthio, Amino, $C_1 - C_4$ -Alkylamino oder $C_1 - C_4$ -Dialkylamino, R^4 kann auch einen fünf- oder sechsgliedrigen Heteroaromaten bedeuten, enthaltend ein stickstoff-, Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis zwei der folgenden Rassa tragen kann Halogen Grand Views

fel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis zwei der folgenden Reste tragen kann: Halogen, Cyano, Nitro, C₁—C₄-Alkyl, C₁—C₄-Halogenalkyl, C₁—C₄-Alkoxy, Phenoxy, C₁—C₄-Alkylthio, C₁—C₄-Alkylamino oder C₁—C₄-Dialkylamino;

außerdem können R⁴ und R⁵ Phenylgruppen sein, die orthoständig über eine direkte Bindung, eine Methylen-, Ethylen- oder Ethenylengruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine SO₂—, NH— oder N-Alkyl-Gruppe miteinander verbunden sind;

 R^5 hat die Bedeutung von C_1-C_7 -Alkyl, C_3-C_7 -Cycloalkyl oder Phenyl oder Naphtyl, das durch ein bis drei der folgenden Reste substituiert sein kann; Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Alkyl-Iamino oder C_1-C_4 -Dialkylamino I, wobei zwei Reste an benachbarten Kohlenstoffatomen zusammen mit diesem über eine Alkylen- oder Alkylidengruppe verbundenen fünf- oder sechsgliedrigen Ring bilden können, bei dem ein oder mehrere Methylen oder Methylidengruppen durch Sauerstoff ersetzt sein können wie zum Beispiel:

$$-(CH_2)_3-$$
, $-(CH_2)_4-$, $-CH=CH-O-$, $-O-CH_2-O-$, $-O-(CH_2)_2-O-$, $-CH=CH-CH_2-$ oder $-O-CH=CH-O-$;

beispielsweise kann R⁵ für folgende Reste stehen:

Weiterhin kann R^5 ein fünf- oder sechs liedriger Heteroaromat sein, enthaltend ein Stickstoff-, Schwefeloder Sauerstoffatom, welcher ein bis zwei der folgenden Reste tragen kann: Halogen, Cyano, Nitro, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, Phenoxy, C_1-C_4 -Alkylthio, C_1-C_4 -Alkylamino oder C_1-C_4 -Dialkylamino;

Daneben kann R^5 mit R^4 zusammen einen Tricyclus bilden wie oben beschrieben, außerdem kann R^5 ein gegebenenfalls substituierter Phenylrest oder Heteroaromat s in — wie oben beschrieben -, der orthoständig mit R^8 zu einem 6-gliedrigen Ring verknüpft ist, worin Q für eine Einfachbindung und R^8 für eine Gruppe $CH-R^{17}$ st hen müssen;

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

 R^6 Wasserstoff, $C_1 - C_4$ -Alkyl oder $C_1 - C_4$ -Halogenalkyl Z eine Einfachbindung, Sauerstoff, Schwefel, eine Sulfoxid- oder Sulfonylgruppe; R^7 Wasserstoff oder $C_1 - C_4$ -Alkyl, $C_2 - C_4$ -Alkylen, $C_2 - C_4$ -Alkinyl; O eine Einfachbindung, eine Gruppe

5

15

 R^8 bedeutet Wasserstoff, $C_1 - C_4$ -Alkyl, $C_2 - C_4$ -Alkylen, Phenyl oder Benzyl, weiterhin kann R^8 direkt mit R^5 verbunden sein, wie oben beschrieben, in dem Fall steht R^8 für eine Gruppe CH $-R^{17}$, worin R^{17} Wasserstoff, $C_1 - C_4$ -Alkyl, Phenyl oder ein- bis dreifach mit Methoxy substituiertes Phenyl bedeutet, oder für einen der folgenden Reste steht.

$$N_{n}$$

Me

 N_{n}
 N_{n}
 N_{n}

Die Verbindungen und auch die Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung II, können ein oder mehrere asymmetrische substituierte Kohlenstoffatome besitzen. Solche Verbindungen können als reine Enantiomere bzw. reine Diastereomere oder als deren Mischung vorliegen. Bevorzugt ist die Verwendung einer enantiomerenreinen Verbindung als Wirkstoff.

Gegenstand der Erfindung ist weiter die Verwendung der oben genannten Aminosäurederivate zur Herstellung von Arzneimitteln, insbesondere zur Herstellung von Hemmstoffen für Endothelinrezeptoren.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen erfolgt durch die Umsetzung eines Aminosäurederivats II mit einem Heterocyclenderivat III, in dem R^{17} Halogen oder R^{18} — SO_2 — bedeutet, wobei R^{18} C_1 — C_4 -Alkyl, C_4 — C_4 -Halogenalkyl oder Phenyl sein kann. Darin bedeutet R einen Carbonsäureester oder eine Carbonsäure. Bevorzugt wird II mit $R = CO_2H$ eingesetzt. Entsteht bei der Herstellung von II der Aminosäureester, so wird dieser nach Standardmethoden der Aminosäurechemie zunächst zu der Aminosäure ($R = CO_2H$) hydrolysiert.

Die Reaktion findet bevorzugt in einem inerten Lösungsmittel unter Zusatz einer Base statt, wie in der Literatur beschrieben z. B. in J. Am. Ch m Soc. 1976, 98, 8472—8475 oder J. Chem. Soc. Perkin Trans I, 1988, 691—696.

Beispiele für solche Lösungsmittel beziehungsweise Verdünnungsmittel sind Wasser, aliphatische, alicyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, die gegebenenfalls chloriert sein können, wie Hexan, Cyclohexan, Petrolether, Ligroin, Benzol, Toluol, Xylol, Methylenchlorid, Chl roform, Kohlenstofftetrachlorid, Ethylchl rid und

Trichlorethylen, Ether, wie Diisopropylether, Dibutylether, Methyl-tert.Butylether, Propylenoxid, Dioxan und Tetrahydrofuran, Ketone, wie Aceton, Methylethylketon, Methylisopropylketon und Methylisobutylketon, Nitrile, wie zum Beispiel Acetonitril und Propionitril, Alkohole, wie zum Beispiel Methanol, Ethanol, Isopropanol, Butanol und Ethylenglycol, Ester, wie Ethylacetat und Amylacetat, Säureamide, wie Dimethylformamid und Dimethylacetamid, Sulfoxide und Sulfone, wie Dimethylsulfoxid und Sulfolan, Basen, wie zum Beispiel Pyridin, N-Methylpyrrolidon, cyclische Harnstoffe wie 1,3-Dimethylimidazolidin-2-on und 1,3-Dimethyl-3,4,5,6-tetrahydro-2(1H)-pyrimidinon.

Die Reaktion wird dabei bevorzugt in einem Temperaturbereich zwischen 0°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels bzw. Lösungsmittelgemisches durchgeführt.

Als Base kann ein Alkali- oder Erdalkalimetallhydrid wie Natriumhydrid, Kaliumhydrid oder Calciumhydrid, ein Carbonat wie Alkalimetallcarbonat, z. B. Natrium- oder Kaliumcarbonat, ein Alkali- oder Erdalkalimetallhydroxid wie Natrium- oder Kaliumhydroxid, eine metallorganische Verbindung wie Butyllithium oder ein Alkaliamid wie Lithiumdiisopropylamid dienen.

Verbindungen der Formel II, soweit sie nicht bekannt sind, sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung. Sie können nach bekannter Art hergestellt werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen IIa, in denen R⁶=H und Z eine Bindung bedeuten, können beispielsweise nach einer in Tetrahedron Lett, 1978, 30, 2651 ff beschriebenen Methode hergestellt werden, indem ein geeignetes Imin IV mit einer Verbindung V mit Hilfe eine Base in einem inerten Solvens zur Reaktion gebracht wird. Gegebenenfalls wird diese Reaktion in einem 2-Phasengemisch mit einem Phasentransferkatalysator unter Phasentransferbedingungen durchgeführt, beispielsweise in Methylenchlorid und 5-20%iger wäßriger Natronlauge mit einem quartären Ammoniumsalz, wie z. B. Tetra-n-Butylaminoniumhydrogensulfat K hat hierin die

Bedeutung von Halogen oder OR¹⁹, worin R¹⁹ für Methylsulfonyl, Toloylsulfonyl oder Trifluormethylsulfonyl steht. Anschließend wird das Imin VI gespalten.

45 VI
$$R^4$$
 CO_2R^{10} R^7 R^5 NH_2

Die Hydrolyse von VI zu IIa kann im geeigneten Lösungsmittel mit anorganischen oder organischen, starken Säuren wie z. B. Salzsäure, Schwefelsäure, Salpetersäure, Phosphorsäure, Perchlorsäure, Essigsäure Trifluormethylsulfonsäure oder Trifluoressigsäure unterschiedlicher Konzentration erfolgen. Als Lösungsmittel können Wasser, $C_1 - C_4$ -Alkohole, Acetonitril, Diethylether, Tetrahydrofuran, Dioxan oder Toluol eingesetzt werden. In der Regel verläuft die Hydrolyse zweistufig. Im ersten Schritt wird VI mit verdünnter Säure zum Aminosäure ster IIa hydrolysiert, worin $R^{10} \neq H$ ist. Danach wird der Aminosäureester mit höher konzentrierter Säure, bzw. einer stärkeren Säure zur Aminosäure IIa verseift, worin $R^{10} = H$ bedeutet.

Setzt man Verbindung IIa mit III zu Ia um, wie oben beschrieben, so erhält man die erfindungsgemäßen Verbindungen Ia, in denen R⁶ Wasserstoff, R⁸ Wasserstoff und Z und Q jeweils eine Einfachbindung bedeuten.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen IIb, in denen Z eine Bindung, R⁵ ein aromatischer oder heteroaromatischer Rest und R⁶ eine C₁-C₄-Alkylgruppe bedeuten, werden hergestellt, indem man eine geeignete Phosphonatverbindung VII mit einer Carbonylverbindung VIII in einer Wittig-Horner-Reaktion zu der αβ-ungesättigten Verbindung IX umsetzt.

65

 R^{20} bedeutet dabei $C_1 - C_6$ -Alkyl oder Benzyl.

Verbindung IX kann dann nach einer Vorschrift aus Chem. Ber., 1931, 64, 1493 ff mit R⁵—H unter Zuhilfenahme eines Friedel-Crafts-Katalysators wie z. B. Aluminiumtrichlorid zum Carbonsäurederivat X umgesetzt werden

10

15

45

50

Verbindungen X können nach bekannten Methoden zu Hydrazinosäurederivaten XII umgewandelt werden, wie z. B. in J. Am. Chem. Soc., 1986, 108, 6395—6397 beschrieben. Als Aminierungsreagens dient Dialkylazodicarboxylat XI, wobei R²¹ für 2,2-Dimethylethyl oder Benzyl steht.

$$X + R^{21} - O - N = N - O - R^{21} - > XI$$

Hydrolyse von XII mit einer starken anorganischen oder organischen Säure im geeigneten Lösungsmittel, wie oben beschrieben, führt zum α -Hydrazino-Carbonsäurederivat XIII. Steht R^{21} für Benzyl, so kann die Umsetzung von XII zu XIII auch mittels einer Hydrogenolyse mit Wasserstoff und einem geeigneten Katalysator wie z. B. Palladium auf Aktivkohle, unterschiedlicher Konzentration, beispielsweise 10% Palladium auf Kohle, erfolgen.

α-Hydrazinocarbonsäurederivate XIII können mit einem geeigneten Katalysator, z.B. Raney-Nickel, mit 60 Wasserstoff unter Druck, z.B. 10-50 bar, zu den α-Aminosäurederivaten IIb reduziert werden.

$$XIII + H_2 \longrightarrow \mathbb{R}^6 \xrightarrow{\mathbb{R}^4} \frac{CO_2R^{10}}{NH_2}$$

$$\mathbb{R}^5 \mathbb{R}^7$$
IIb

Verbindungen IIb können mit III zu den erfindungsgemäßen Verbindungen Ib umgesetzt werden, wie oben beschrieben.

Die Verbindungen IIb können auch hergestellt werden, indem man eine V rbindung XIV mit einer Griguardverbindung XV umsetzt und das Produkt XVI unter Säureeinwirkung zu IIb hydrolysiert, wie in Liebigs Ann., 1977, 1174—1182 analog beschrieben:

Die erfindungsgemäßen Verbindungen IIc, in denen $R^6C_1-C_4$ -Alkyl bedeutet und Z für Sauerstoff, Schwefel, S=0 oder SO_2 steht, können hergestellt werden, indem ein geeignetes Aziridin XVII mit einem Alkohol oder Thiol R^6-Z-H zu XVIII geöffnet wird.

Diese Methode ist beispielsweise in J. Chem. Soc., Perkin Trans II, 1981, 121—126, beschrieben. Anschließende Oxidation, z. B. mit meta-Chlorperbenzoesäure in einem geeigneten Lösungsmittel liefert im Fall von Z=Schwefel je nach dem molaren Verhältnis der eingesetzten Komponenten die entsprechenden Verbindungen XVIII mit Z=SO oder SO₂. R²² steht für Wasserstoff oder eine geeignete Schutzgruppe, wie z. B. Benzyl, Benzyloxycarbonyl, tert.-Butyloxycarbonyl. Ist R²² gleich Wasserstoff, so entspricht XVIII IIc. Im Fall von R²² ≠ Wasserstoff muß die Schutzgruppe nach bekannten Methoden hydrolytisch, unter Säurezusatz, oder hydrogenolytisch mit einem geeigneten Katalysator entfernt werden; und man erhält auf diese Weise Verbindung IIe. Die erfindungsgemäßen Verbindungen IIc werden, wie oben beschrieben, mit III zu Ic umgesetzt.

Die ebenfalls erfindungsgemäßen Verbindungen XVII können hergestellt werden, indem man bekannte, oder nach bekannten Methoden hergestellte aß-ungesättigte Carbonylverbindungen XIX z. B. nach J. Org. Chem., 1991, 56, 6744-6 mit einem Aminierungsreagens XX und einem geeigneten Katalysator umsetzt.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen Id, bei denen Q eine Bindung und R⁸ ungleich Wasserstoff sind, lassen sich herstellen, indem man ein Aminosäurederivat IId (Q bedeutet eine Bindung und R⁸ Wasserstoff) nach bekannten Methoden z. B. in ein N-Benzyloxycarbonylderivat XXI überführt und dieses

65

60

45

IId
$$R^6 - Z \xrightarrow{R^4 \quad CO_2R^{10}} R^7$$

Base XXI O

in einem inerten Lösungsmittel, z. B. Tetrahydrofuran, mit einer starken Base, z. B. Kalium-tert-butylat, und einem Alkylierungsmittel-R⁸—K-umsetzt, worin-K-üblicherweise-Halogen-oder-einen-Sulfatrest-bedeutet. Das hierbei entstandene Derivat XXII kann nach bekannten Methoden zur Aminoverbindung IIe entschützt werden, beispielsweise durch Abspaltung der Benzyloxycarbonylgruppe mit Wasserstoff unter Palladium/Aktivkohle-Katalyse in einem inerten Lösungsmittel.

XXII
$$\frac{H_2/Pd/C}{R^6-Z} \xrightarrow{R^4-CO_2R^{10}} R^7$$

$$R^5 \quad NH$$

$$R^8$$
IIe

IIe wird dann zu Verbindungen Id mit III umgesetzt, wie oben beschrieben. Die erfindungsgemäßen Verbindungen Ie, bei denen Q für eine Gruppe

steht, können beispielsweise hergestellt werden, indem Verbindungen Ia-d unter basischen Bedingungen in 45 einem inerten Lösungsmittel mit XXIII zu le umgesetzt werden

60 65

10

20

25

35

50

15

20

40

L hat hierin die Bedeutung von Halogen, OR²³, wobei R²³ für einen der folgenden Reste steht:

C₁ - C₄-Alkyl, Benzyl, Succinimidyl oder 2,4,5-Trichlorphenyl; L kann weiterhin stehen für Azid, p-Tolylsulfonyl, Methylsulfonyl, Trifluormethylsulfonyl oder kann Anhydrid bedeuten.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen If, worin R⁵ mit R⁸ verknüpft ist, können aus den Tetrahydroisochinolinderivaten IIf hergestellt werden, die ihrerseits aus den Aminosäurederivaten IId durch Umsetzung mit Aldehyden der Struktur XXIV unter Einwirkung von Säure, z. B. Salzsäure oder Schwefelsäure analog Synthesis, (1990), S. 550—556, hergestellt werden können.

35 IId +
$$R^{17}$$
-CH=O R^4 R^{17} -CH=O R^{17} R^{17} IIf

A ≙ Aromat oder

Heterearomat, ggf. substituiert

If wird dann zu Verbindung If mit III umgesetzt, wie oben beschrieben.

45 Verbindungen der Formel I können in enantiomerenreiner Form erhalten werden, indem man von enantiomeren Verbindungen II ausgeht, die durch klassische Racematspaltung oder durch enantioselektive Synthesen (wi z. B. Pure Appl. Chem., 1983, 55, 1799 ff; Helv. Chim. Acta, 1988, A7, 224 ff; J. Am. Chem. Soc, 1988, 110, 1547-1557; Chem. Eng. News, 1989, 25-27) in enantiomerenreiner und gegebenenfalls diastereomerenreiner Form hergestellt werden können, und diese Verbindungen II mit III umsetzt, wie oben beschrieben. Eine andere Möglichkeit, enantiomerenreine Verbindungen der Formel I zu erhalten, ist die klassische Racematspaltung racemischer oder diastereomerer Verbindungen I mit geeigneten enantiomerenreinen Basen wie z.B. Brucin, Strychnin, Chinin, Chinidin, Chinchonidin, Chinchonin, Yohimbin, Morphin, Dehydroabietylamin, Ephedrin (-), (+), Deoxyephedrin (+), (-), threo-2-Amino-1-(p-nitrophenyl)-1,3-propandiol (+), (-), threo-2-(N,N-Dimethylamino)-1-(p-nitrophenyl)-1,3-propandiol (+), (-) threo-2-Amino-1-phenyl-1,3-propandiol (+), (-), α -Methylbenzy $lamin(+), (-), \alpha-(1-Naphthyl)ethylamin(+), (-), \alpha-(2-Naphthyl)ethylamin(+), (-), Aminomethylpinon, N,N-Dime$ thyl-1-phenylethylamin, α-Methyl-1-phenylethylamin, 4-Nitrophenylethylamin, Pseudoephedrin, Norephedrin, Norpseudoephedrin, Aminosäurederivate und Peptidderivate.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I - sowohl als reine Enantiomere bzw. reine Diastereomere oder als deren Mischung — in denen die Substituenten folgende Bedeutung haben:

R eine Carbonsäure, ein Carbonsäuresalz oder eine zu einer Carbonsäure hydrolysierbare Gruppe, wie oben beschrieben;

R² Wasserstoff, Halogen, C₁—C₄-Alkyl, C₁—C₄-Halogenalkyl, Nitro, C₁—C₄-Alkoxy, C₁—C₅-Alkylthio, Cyano, Amino, Methylamino, Hydroxy od r Dim thylamino;

W Stickstoff, C-NO₂, außerdem CH, w nn mindestens einer d r R st R², R³, R¹⁵ und R¹⁶ eine Nitrogruppe

bedeuten;

X Stickstoff oder CR¹⁵, worin R¹⁵ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Nitro, Cyano, Halog n oder Phenyl bedeutet oder CR15 mit R3 und dem benachbarten Kohlenstoffatom einen 5- oder 6-gliedrigen Alkylenoder Alkylidenring bildet, worin ein oder zwei Kohlenstoffatom durch ein Heteroatom wie Stickstoff, Sauer-

stoff oder Schwefel ersetzt sein können und der ein- oder zweifach durch eine $C_1 - C_3$ -Alkyl (oder $C_1 - C_3$ -Alkoxygruppe) substituiert sein kann; Stickstoff in 5-gliedrigen Ring kann außerdem durch CHO— oder COCH-Gruppe substituiert sein;

 R^3 kann dieselbe Bedeutung haben wie R^2 und außerdem mit X und dem benachbarten Kohlenstoffatom einen ggf. substituierten 5-oder 6-Ring bilden, wie oben beschrieben; ferner kann R^3 mit dem benachbarten Kohlenstoffatom und Y einen 5- oder 6-gliedrigen Alkylen- oder Alkylidenring bilden, worin ein bis zwei Kohlenstoffatome durch Stickstoff, Sauerstoff oder Schwefel ersetzt sein können und der ein- bis zweifach durch eine C_1-C_3 -Alkyl- oder C_1-C_3 -Alkoxygruppe substituiert sein kann und ein Stickstoffatom in einem 5-gliedrigen Ring durch eine CHO — oder COCH₃-Gruppe substituiert sein kann;

R⁴ hat die Bedeutung von Wasserstoff, C₁—C₆-Alkyl, C₃—C₇-Cycloalkyl oder Phenyl, das durch einen oder nehrere der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, C₁—C₄-Alkyl, C₁—C₄-Alkoxy, Phenyl, ferner können R⁴ und R⁵ Phenylgruppen bedeuten, die orthoständig über eine direkte Bindung, eine CH₂-Gruppe, eine CH₂—CH₂-Gruppe oder ein Sauerstoffatom miteinander verbunden sind;

R⁵ kann dieselbe Bedeutung haben wie R⁴, außer Wasserstoff und C₁—C₆-Alkyl, zusätzlich kann R⁵ Phenyl bedeuten, das ausschließlich oder zusätzlich zu den obengenannten Resten durch zwei Reste an benachbarten Kohlenstoffatomen substituiert sein kann, die zusammen eine 1,3-Dioxomethylen- oder eine 1,4-Dioxoethylengruppe darstellen und mit den benachbarten Kohlenstoffatomen einen 5- bzw. 6-gliedrigen Ring bilden;

R⁶ Wasserstoff oder C₁—C₄-Alkyl; Z eine Einfachbindung, Sauerstoff oder Schwefel;

R⁷ Wasserstoff oder C₁ – C₄-Alkyl;

Q eine Einfachbindung, eine Carbonylgruppe oder eine Oxycarbonylgruppe;

R8 Wasserstoff oder C1-C4-Alkyl.

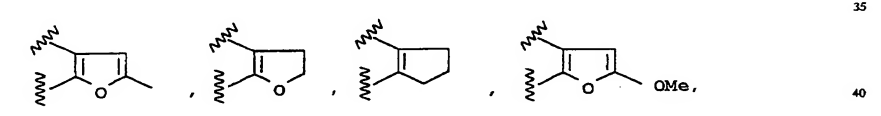
Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I — sowohl als reine Enantiomere bzw. reine Diastereomere oder als deren Mischung — in denen die Substituenten folgende Bedeutung haben:

R eine Carbonsäure, ein Carbonsäuresalz oder eine zu einer Carbonsäure hydrolysierbare Gruppe, wie oben 25 beschrieben;

R² Wasserstoff, Chlor, Methyl, Ethyl, CF₃, Nitro, Methoxy, Ethoxy, Hydroxy, Methylthio, Amino, N-Methylamino oder Dimethylamino;

W Stickstoff;

X Stickstoff oder CR¹⁵, worin R¹⁵ Wasserstoff, Methyl, Nitro oder Caano bedeutet oder C mit R³ und dem benachbarten Kohlenstoffatom einen 5- oder 6-gliedrigen Alkylen- oder Alkylidenring bildet, worin ein Kohlenstoffatom durch Sauerstoff ersetzt sein kann, und der durch eine Methyl- oder Methoxygruppe substituiert sein kann; beispielsweise kann der 5- oder 6-gliedrige Alkylen- oder Alkylidenring folgende Strukturen bedeuten;





R³ kann dieselbe Bedeutung haben wie R² und außerdem mit X und dem benachbarten Kohlenstoffatom einen ggf. substituierten 5- oder 6-Ring bilden, wie oben beschrieben; ferner kann R³ mit 6-gliedrigen Alkylen- oder Alkylidenring bilden, worin ein bis zwei Kohlenstoffatome durch Stickstoff oder Sauerstoff ersetzt sein können und der durch eine Methyl- oder Methoxygruppe substituiert sein kann; Beispiele für derartige Alkylen- oder Alkylidenringe sind:

65

55

60

R⁴ hat die Bedeutung von Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, 1-Methylethyl, Cyclohexyl, oder Phenyl, das durch eine oder zwei Methoxygruppen substituiert sein kann, ferner können R⁴ und R⁵ Phenylgruppen bedeuten, die orthoständig über eine direkte Bindung, eine CH₂— oder CH₂—CH₂-Gruppe miteinander verbunden sind; R⁵ bedeutet Cyclohexyl oder Phenyl, das durch Phenyl, eine bis drei Methoxygruppen, oder ausschließlich oder zusätzlich zu einer Methoxygruppe durch zwei Reste an benachbarten Kohlenstoffatomen substituiert sein kann, die zusammen eine 1,3-Dioxomethylen- oder eine 1,4-Dioxoethylengruppe darstellen und mit den benachbarten Kohlenstoffatomen einen 5- bzw. 6-gliedrigen Ring bilden, außerdem kann R⁵ ein gegebenenfalls substituierter Phenylring sein, der orthoständig mit R⁸ zu einem 6-gliedrigen Ring verknüpft ist, wenn Q eine Einfachbindung und R⁸ für eine Gruppe CH—R¹⁷ steht;

R⁶ Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl oder 1-Methylethyl;

R⁷ Wasserstoff oder Methyl;

Q eine Einfachbindung, eine Carbonylgruppe oder eine Oxycarbonylgruppe:

R⁸ Wasserstoff, Methyl oder 1,1-Dimethylethyl, außerdem kann R⁸ direkt mit R⁵ verbunden sein, wie ob n beschrieben, wenn R⁸ für eine Gruppe CH—R¹⁷ steht, worin R¹⁷ Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Phenyl oder ein- bis dreifach mit Methoxy substituiertes Phenyl oder einer der folgenden Reste bedeutet:

$$n_n$$
 n_n n_n

Die Verbindungen der vorliegenden Erfindung bieten ein neues therapeutisches Potential für die Behandlung von Hypertonie, pulmonalem Hochdruck, Myokardinfarkt, Angina Pectoris, akutem Nierenversagen, Niereninsuffizienz, zerebralen Vasospasmen, zerebraler Ischämie, Subarachnoidalblutungen, Migräne, Asthma, Athrosklerose, endotoxischem Schock, Endotoxin-induziertem Organversagen, intravaskulärer Koagulation, Restenose nach Angioplastie, benigne Prostata-Hyperplasie, ischämisches und durch Intoxikation verursachtes Nierenversagen bzw. Hypertonie.

Die gute Wirkung der Verbindungen läßt sich in folgenden Versuchen zeigen:

Rezeptorbindungsstudien

Für Bindungsstudien wurden klonierte humane ET_A -Rezeptorexprimierende CHO-Zellen und Meerschweinchen-Kleinhirnmembranen mit >60% ET_B — im Vergleich zu ET_A -Rezeptoren eingesetzt.

Membranpräparation

Die ET_A-Rezeptor-exprimierenden CHO-Zellen wurden in F₁₂-Medium mit 10% fötalem Kälberserum, 1% Glutamin, 100 E/ml Penicillin und 0,2% Streptomycin (Gibco BRL, Gaithersburg, MD, USA) vermehrt. Nach 48 h wurden die Zellen mit PBS gewaschen und mit 0,05% trypsinhaltiger PBS 5 min inkubiert. Danach wurde mit F₁₂-Medium neutralisiert und die Zellen durch Zentrifugation bei 300 × g gesammelt. Zur Lyse der Zell n wurde kurz das Pellet mit Lysispuffer (5 mM Tris-HCl, pH 7,4 mit 10% Glycerin) gewaschen und danach in einer Konzentration von 10⁷-Zellen/ml Lysispuffer 30 min bei 4°C inkubiert. Die Membranen wurden bei 20.000 × g 10 min zentrifugiert und das Pellet in flüssigem Stickstoff gelagert.

Meerschweinchenkleinhirne wurden im Potter-Elvejhem-Homogenisator homogenisiert und durch differentielle Zentrifugation 10 min bei 1.000 × g und wiederholte Zentrifugation des Überstandes 10 min bei 20.000 × g

Bindungstests

Für den ETA- und ETB-Rezeptorbindungstest wurden die M mbranen in Inkubationspuffer (50 mM Tris-

65

40

45

HCl, pH 7,4 mit 5 mM MnCl₂, 40 µg/ml Bacitracin und 0,2% BSA) in einer Konzentration von 50 µg Protein pro Testa nsatz suspendiert und bei 25°C mit 25 pM [125J]—ET₁ (ET_A-Rezeptortest) oder 25 pM [125J]—RZ₃ (ET_B Rezeptortest) in Anwesenheit und Abwesenheit von Testsubstanz inkubiert. Die unspezifische Bindung wurde mit 10⁻⁷ M ET₁ bestimmt. Nach 30 min wurde der freie und der gebundene Radioligand durch Filtration über GF/B Glasfaserfilter (Whatman, England) an einem Skatron-Zellsammler (Skatron, Lier, Norwegen) getrenn: und die Filter mit eiskaltem Tris-HCl-Puffer, pH 7,4 mit 0,2% BSA gewaschen. Die auf den Filtern gesammelte Radioaktivität wurde mit einem Packard 2200 CA Flüssigkeitszintillationszähler quantifiziert.

Funktionelles in vitro-Testsystem für die Suche nach Endothelinrezeptor (Subtyp A)-Antagonisten

10

25

35

1

. - 4

Dieses Testsystem ist ein funktioneller, auf Zellen basierender Test für Endothelinrezeptoren. Bestimmte Zellen zeigen, wenn sie mit Endothelin 1 (ET1) stimuliert werden, einen Anstieg der intrazellulären Calciumkonzentration. Dieser Anstieg kann in intakten Zellen, die mit Calcium-sensitiven Farbstoffen beladen wurden, gemessen werden.

Aus Ratten isolierte 1-Fibroblasten, bei denen ein endogener Endothelinrezeptor vom A-Subtyp nachgewiesen wurde, wurden mit dem Fluoreszenzfarbstoff Fura 2-an wie folgt beladen: Nach Trypsinierung wurden die Zellen in Puffer A (120 mM NaCl, 5 mM KCl, 1,5 mM MgCl₂, 1 mM CaCl₂, 25 mM HEPES, 10 mM Glucose, pH 7,4) bis zu einer Dichte von 2 × 10⁶/ml resuspendiert und in 30 min bei 37°C im Dunkeln mit Fura 2-am (2 µM), Pluronics F-127 (0,04%) und DMSO (0,2%) inkubiert. Danach wurden die Zellen zweimal mit Puffer A gewaschen und zu 2 × 10⁶/ml resuspendiert.

Das Fluoreszenzsignal von 2 x 10⁵ Zellen pro ml bei Ex/Em 380/510 wurde bei 30°C kontinuierlich registriert. Zu-den Zellen-wurden-die Testsubstanzen-und-nach-einer Inkubationszeit von 3-min-ET1 wurde-die maximale Änderung der Fluoreszenz bestimmt. Die Antwort der Zellen auf ET1 ohne vorherige Zugabe einer Testsubstanz diente als Kontrolle und wurde gleich 100% gesetzt.

Testung der ET-Antagonisten in vivo

Männliche 250-300 g schwere SD-Ratten wurden mit Amobarbital narkotisiert, künstlich beatmet, vagotomisiert und despinalisiert. Die Arteria carotis und Vena jugularis wurden kathetisiert.

In Kontrolltieren führt die intravenöse Gabe von 1 kg/kg ET1 zu einem deutlichen Blutdruckanstieg, der über 30 einen längeren Zeitraum anhält.

Den Testtieren wurde 5 min vor der ET1 Gabe die Testverbindungen i.v. injiziert (1 ml/kg). Zur Bestimmung der ET-antagonistischen Eigenschaften wurde der Blutdruckanstieg in den Testtieren mit dem in den Kontrolltieren verglichen.

Endothelin-1 induzierter "sudden death" an Mäusen

Das Testprinzip besteht in der Hemmung des durch Endothelin verursachten plötzlichen Herztodes der Maus, der wahrscheinlich durch Verengung der Herzkranzgefäße bedingt ist, durch Vorbehandlung mit Endothelin-Rezeptorantagonisten. Nach intravenöser Injektion von 10 nmol/kg Endothelin im Volumen von 5 ml/kg Körpergewicht kommt es innerhalb weniger Minuten zum Tod der Tiere.

Die letale Endothelin-1 Dosis wird jeweils an einem kleinen Tierkollektiv überprüft. Wird die Prüfsubstanz intravenös appliziert, erfolgt meist 5 min danach die im Referenzkollektiv letale Endothelin-1 Injektion. Bei anderen Applikationsarten verlängern sich die Vorgabezeiten, gegebenenfalls bis zu mehreren Stunden.

Die Überlebensrate wird dokumentiert und effektive Dosen, die 50% der Tiere 24 h oder länger gegen den 45 Endothelin-Herztod schützen (ED 50) werden ermittelt.

Funktioneller Gefäßtest für Endothelin-Rezeptorantagonisten

An Aortensegmenten des Kaninchens wird nach einer Vorspannung von 2 g und einer Relaxationszeit von 1 h 50 in Krebs-Henseleitlösung bei 37°C und einem pH-Wert zwischen 7,3 und 7,4 zunächst eine K⁺-Kontraktur ausgelöst. Nach Auswaschen wird eine Endothelin-Dosiswirkungskurve bis zum Maximum erstellt.

Potentielle Endothelin-Antagonisten werden an anderen Präparaten des gleichen Gefäßes 15 min vor Beginn der Endothelin-Dosiswirkungskurve appliziert. Die Effekte des Endothelins werden in% der K⁺-Kontraktur berechnet. Bei wirksamen Endothelin-Antagonisten kommt es zur Rechtsverschiebung der Endothelin-Dosiswirkungskurve.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in üblicher Weise oral oder parenteral (subkutan, intravenös, intramuskulär, intraperotoneal) verabfolgt werden. Die Applikation kann auch mit Dämpfen oder Sprays durch den Nasen-Rachenraum erfolgen.

Die Dosierung hängt vom Alter, Zustand und Gewicht des Patienten sowie von der Applikationsart ab. In der Regel beträgt die tägliche Wirkstoffdosis zwischen etwa 0,5 und 50 mg/kg Körpergewicht bei oraler Gabe und zwischen etwa 0,1 und 10 mg/kg Körpergewicht bei parenteraler Gabe.

Die neuen Verbindungen können in den gebräuchlichen galenischen Applikationsformen fest oder flüssig angewendet werden, z. B. als Tabletten, Filmtabletten, Kapseln, Pulver, Granulate, Dragees, Suppositorien, Lösungen, Salben, Cremes oder Sprays. Di se werden in üblich r Weise hergestellt. Die Wirkstoffe können dabei mit den üblichen galenischen Hilfsmitteln wie Tablettenbindern, Füllstoff n, Kons rvierungsmitteln, Tablettensprengmitteln, Fließreguliermitteln, Weichmachern, Netzmitteln, Dispergiermitteln, Emulgatoren, Lösungsmitteln, Retardierungsmitteln, Antioxidantien und/oder Treibgasen verarbeitet werden (vgl. H. Sucker et

al.: Pharmazeutische Technologie, Thieme-Verlag, Stuttgart, 1991). Die so erhaltenen Applikationsformen enthalten den Wirkstoff normalerwise in einer Menge von 0,1 bis 90 Gew.-%.

Synthesebeispiele

5

Beispiel 1

Di-(3-Methoxyphenyl)-methylbromid

22,53 g (92,2 mmol) Di-(m-Methoxyphenyl)-methylcarbionol wurden in 200 ml Diethylether gelöst und unter Stickstoffatmosphäre 28,76 g (138,3 mmol) Thionylbromid in 20 ml Diethylether gelöst zugetropft. Nach 6 Stunden bei Raumtemperatur wurde das Gemisch auf Eiswasser gegossen, die organische Phase abgetrennt und mit Wasser und gesättigter NaHCO₃-Lösung gewaschen, anschließend mit MgSO₄ getrocknet und eingeengt. Man erhielt 27,73 g (97,8%) Rohprodukt, das direkt weiter umgesetzt wurde.

15

Beispiel 2

2-N-(Diphenylmethylen)-amino-3,3-di(3-methoxyphenyl)-propionsäuremethylester

19,05 g (75,2 mmol) N-Diphenylmethylenyl-glycinmethylester wurden in 200 ml THF gelöst und unter Argonatmosphäre bei -78°C 75 ml einer 1,5 molaren Lösung von LDA in THF langsam zugetropft. Nach 45 Minuten wurden 27,73 g (90,3 mmol) Di-(3-Methoxyphenyl)-methyl-bromid in 60 ml THF zugetropft. Nach 90 Minuten ließ man auf Raumtemperatur kommen und rührte noch 22 Stunden. Danach wurden 20 ml Phosphatpuffer zugegeben, das THF im Vakuum abgezogen und der Rückstand dreimal mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit MgSO₄ getrocknet und eingeengt. Man erhielt 43,3 g Rohprodukt, das direkt weiter umgesetzt wurde.

Beispiel 3

30

2-Amino-3,3-di(3-methoxyphenyl)-propionsäuremethylester

43,3 g (75,2 mmol) 2-N-(Diphenylmethylen)-amino-3,3-di-(3-methoxyphenyl)-propionsäuremethylester (Rohprodukt) wurden in 1 l THF gelöst und 506 ml 0,5 normaler Salzsäure zugegeben und 90 Minuten bei Raumt mperatur gerührt. Nachdem das THF im Vakuum abgezogen war, wurde der wäßrige Rückstand mit Essigester extrahiert. Dann wurde die wäßrige Phase mit 25%iger Ammoniaklösung alkalisch (pH 9-10) gestellt.

Anschließend wurde die wäßrige Phase viermal mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit MgSO₄ getrocknet und eingeengt. Man erhielt 14,27 g (60,1%) Produkt.

Beispiel 4

40

2-Amino-3,3-di(3-methoxyphenyl)-propionsäure

6,0 g (19,0 mmol) 2-Amino-3,3-di-(3-methoxyphenyl)-propionsäuremethylester wurden in 140 ml 6 normaler Salzsäure 6 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Danach wurde auf 0°C abgekühlt und der Niederschlag abfiltriert, mit Wasser gewaschen und getrocknet. Anschließend wurde der Feststoff in 50 ml Ethanol gelöst, 20 ml Propenoxid zugegeben und 30 unter Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wurde der Niederschlag abfiltriert, mit Ethanol nachgewaschen und getrocknet. Man erhielt 2,20 g (38,4%) eines weißen Pulvers vom Schmelzpunkt 168—173°C.

50

Beispiel 5

3,3-Di-(3-methoxyphenyl)-2-(4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-ylamino)-propionsäure

2,20 g (7,3 mmol) 2-Amino-3,3-di-(3-methoxyphenyl)-propionsäure, 0,66 g (3,04 mmol) 4,6-Dimethoxy-2-m - thylsulfonylpyrimidin und 0,39 g (3,65 mmol) Natriumcarbonat wurden in eine Mischung von 16 ml DMF und 16 ml Wasser eingebracht und 10 Stunden bei 80°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde dann mit Wasser und Essigester versetzt. Die wäßrige Phase wurde mit 6 normaler Salzsäure angesäuert und dreimal mit Essigester extrahiert. Nach Trocknen mit MgSO₄ und Einengen erhielt man das Rohprodukt, das mit Dichlormethan/Methanol (50:1) über Kieselgel chromatographiert wurde. Man erhielt 0,455 g (34,1%) eines weißen Pulvers vom Schmelzpunkt 58-66°C.

Beispiel 6

3.3-Diphenyl-2-(4,6-Dim thylpyrimidin-2-ylamino)-propionsaur

65

2,60 g (10,8 mmol) 2-Amino-3,3-diphenylpropionsäure und 0,64 g (4,5 mmol) 2-Chlor-4,6-dimethylpyrimidin wurden in eine Mischung von 16 ml DMF und 16 ml Wasser angegeben, 0,57 g (5,4 mmol) Natriumcarbonat zugegeben und die Mischung 24 Stunden bei 80°C gerührt. Danach wurden 100 ml Essigester und etwas Wasser

zugesetzt und die Phasen getrennt. Die wäßrige Phase wurde mit 6 normaler Salzsäure angesäuert (pH 1-2). Der entstandene Niederschlag wurde abgesaugt und mit Essigester gewaschen, anschließend getrocknet. Man erhielt 0,30 g (19,2%) eines weißen Pulvers vom Schmelzpunkt 172-174°C.

Beispiel 7

5

15

20

30

35

40

45

50

55

60

Ť

2-(4,6-Dimethoxytriazin-2-ylamino)-2-(fluoren-9-yl)essigsäure

2,29 g (9,6 mmol) 2-Amino-2-(fluoren-9-yl)-essigsäure, 0,70 g (4,0 mmol) 4,6-Dimethoxy-2-chlortriazin und 0,51 g (4,8 mmol) Natriumcarbonat wurden in eine Mischung von 16 ml DMF und 16 ml Wasser eingebracht und 13 Stunden bei 80°C gerührt. Anschließend wurden Essigester und Wasser zugegeben und die Phasen getrennt. Die wäßrige Phase wurde mit 6 normaler HCl angesäuert und dreimal mit Essigester extrahiert. Die organischen Phasen wurden mit MgSO₄ getrocknet und eingeengt. Das Rohrprodukt wurde über Kieselgel mit Essigester/n-Heptan (1:1) chromatografiert. Man erhielt 0,44 g (29,1%) eines weißen Pulvers; RF = 0,135, Schmp. 182-186°C.

Beispiel 8

2-(3-Nitro-6-methoxypyridin-2-ylamino)-3,3-diphenylpropionsäure

2,50 g (10,4 mmol) 2-Amino-3,3-diphenylpropionsäure, 0,84 g (4,3 mmol) 2-Chlor-3-nitro-6-methoxypyridin und 0,55 g (5,2 mmol) Natriumcarbonat wurden in 18 ml DMF und 18 ml Wasser eingebracht, und die Mischung 5 Stunden bei 80°C gerührt. Anschließend wurde mit Essigester und Wasser versetzt und die Phase getrennt. Die wäßrige Phase wurde mit 6 normaler Salzsäure angesäuert und dreimal mit Essigester extrahiert. Man trocknete mit MgSO₄ und engte im Vakuum ein. Das Rohprodukt wurde mit Isopropanol umkristallisiert. Man erhielt 25 0,34 g (20,1%) eines gelblichen Pulvers vom Schmelzpunkt 172—180°C.

Die in folgenden Tabellen 1-5 aufgezeigten Beispiele können nach den eingangs beschriebenen Methoden hergestellt werden:

5		
10		
15		
20		н
25	$\stackrel{\mathtt{R}_2}{\smile}$	××
30	N	
35	CO2H	R.
40	R —	н
45		
50		
55		
60	oelle 1	

						-		1001
Nr.	R4	R5	R7	R2	×	R³	Y	Smp (Sec.)
I-1	. н	Phenyl	×	Me	CH	Me	N	
I-2	н	Phenyl	Ħ	ОМе	CH	Ме	N	
I-3	H	Phenyl	H	Ме	СН	Me	Z	
I-4	H	Phenyl	Ħ	Me	КЭ	Bt	N	
I-5	H	Phenyl	Ħ	跟比	СН	跟七	N	
9-I	H	Phenyl	×	CF ₃	CH	Me	N	
L-1	×	Phenyl	#	CF3	СН	ОМе	N	
8-H	H	Phenyl	H	Me	C- (CH2) 3	•	N	
6-I	×	Phenyl	#	OMe	C- (CH ₂) 3	•	Z	
I-10	H	Phenyl	æ	OMe	C- (CH ₂) 2	0	2	
1-11	#	Phenyl	н	ОМе	Z	ОМе	Z	
		A						

H H M M M M H H H H H H H H H H H H H H	R	A R5	n 27	02	>			- 1
H OM6 CH OM6 CH OM6 CH M6 OM6 CH M6 OM6 CH M6 OM6 CH M6 N H N N H CH OM6 N H N OM6 CH M6 N H N OM6 CH CH N H N OM6 CH CH N H N OM6			: =	OWP	4 2	Z 3	м ;	- 1
M6 OMe CH OMe CH M9 OMe CH Me N M9 OMe CH Me N H OMe CH NH-C N H OMe CH NH-C N H OMe C-Me OMe N H H N N N N H H N N N N N H H N N N N N N H H N CH OMe N N N N H H N CH OMe N N N N H Me CH CH Me N N N N H Me CH CH CF3 N N N H Me CH CH CH	ı	Phenyl	*	OWA	; 2	aw CAC	2 ;	
Me OMe CH Me N H OMe N H -NH-C H OMe C-Me OMe N H OMe C-Me OMe N H OMe C-Me OMe N H H N H N 1188 H H H N N N N H H H N H N N N N N H Me CH CH Me N <td< td=""><td></td><td>Phenyl</td><td>Me</td><td>ОМе</td><td>S. J.</td><td>OMe</td><td>2 2</td><td></td></td<>		Phenyl	Me	ОМе	S. J.	OMe	2 2	
Me OMe CH N=C N H OMe N H -NH-C H OMe C-Mé OMe N H OMe C-Mé OMe N H H N N 1388- H H N N 1388- H H N N N 1388- H H N N N N 1388- H H N N N N N N 1388- H H H N		Phenyl	Me	OMe	5 3	W a	2	
H OME N H -NH-C H OME C-ME OME N 188- H OME C-ME OME N 188- H H N N N 188- H H N H N 188- H H CH OME N N N N H ME CH OME N		Phenyl	Me	ОМе	CH	N≕C	Z	
H OMe C-Me OMe N 188. H OMe CH Me N 188. H H H N N H H N 188. H OME CH OME N 188. H OME CH OME N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		Pheny1	H	ОМе	Z	H	D-HN-	
H OME C-Me OME N 188- H H H N NH2 CH H H H CH OME CH OME N H H OME CH OME N H OME CH OME N H ME CH CH ME N H ME CH CH CF3 N H ME CH CF3 N H OME C-(CH2)3- H OME C-(CH2)3- H OME C-(CH2)3- H OME C-(CH2)3-		Phenyl	н	ОМе	z	×	C-NO	
H H N NH2 CH NH2 CH NH3 LH 188. H H H N CH OME CH OME N LH N OME CH OME N LH NE CH OME N LH NE CH OME N LH NE CH CH EE N LH NE CH CH CF3 N LH NE CH CF3 N LH NE CH CH2313- N LH NH OME CH CH2313- N LH OME CH CH2131- N LH OME CHCH213- N LH OME CHCH21		Phenyl	=	ОМе	C-Me	OMe	Z	
H H N NH2 CH H H N H N N H N H N N N H N N N H N N N H N N N N H N N N N		Phenyl	H	OMe	£S	Me	2	188.193
H H N H H H CH OMe H OMe CH OMe H Me CH Me H Me CH Et H Me CH CF3 H Me CH CF3 H Me C·(CH ₂) 3·- C·(CH ₂) 3·- H OMe C·(CH ₂) 3·- C·(CH ₂) 3·-		Pheny1	H	æ	z	NH,	; E	
H H CH OME H OME CH OME H OME CH ME H ME CH Et H ME CH Et H ME CH CF3 H ME CH CF3 H ME CH CF3 H ME C+ (CH ₂) 3- C+ (CH ₂) 3- H OME C- (CH ₂) 3- C+ (CH ₂) 3-	•	Phenyl	H	H	Z		2	
H OMe CH OMe H Me CH Me H Me CH Me H Ke CH Et H Me CH CF3 H OMe C→ (CH2) 3 - O H OMe C→ (CH2) 3 - O		Phenyl	H	H	ES	OMe	2	
H Me CH Me Me H Me CH Me H Me CH Et H Me CH Et H Me CH Et H Me CH CF3 H Me CH CF3 H OME CH CF3 H OME CH CF3 H OME C+(CH2)3- H OME C-(CH2)3- H OME C-(CH2)3-		Phenyl	H	OMe	CH	OMe	2	
H Me CH Et Et Et CH BE H Et Et CH ET		Phenyl	H	OMe	ES	Me	2	
H Et CH Et H Me CH Et H Me CH CF3 H OMe CH CF3 H Me C·(CH2)3- H OMe C·(CH2)3- H OMe C·(CH2)3- H OMe C·(CH2)3-		Phenyl	H	Me	ÆS	Me	2	
H Et CH Et H Me CH CF3 H OMe C+ (CH2) 3- C+ (CH2) 3- H OMe C+ (CH2) 3- C+ (CH2) 3-		Pheny1	H	Me	5	田仁	2	
H Me CH CF ₃ H OMe C+ (CH ₂) ₃ - H OMe C- (CH ₂) ₃ - H OMe C- (CH ₂) ₃ - H OMe		Phenyl	H	Bt	CH	路	2	
H OMe CH CF3 H Me C·(CH2)3- H OMe C·(CH2)3- H OMe C·(CH2)3-		Phenyl	H	Me	HO	CF1	z	
H OMe C (CH ₂) 3- H OMe C (CH ₂) 3- H OMe		Phenyl	H	ОМе	CH	CF3	: 2	
H OMe C- (CH ₂) ₃ -		Pheny1	H	Me		1 (2	
H OMe C-(CH ₂) ₁ -0		Phenyl	H	ОМе		H2) 1-	:	
		Phenyl	H	ОМе		0-1-(4)	: 2	

	_																						
5	[0C]												-										
	Smp																						
10	X	N	N	N	СН	СН	СН	NH-C	NH-C	C-N02	N	N	N	N	Z	N	N	N	N	N	Z	Z	Z
15	R3	3-0	ОМе	Н	ОМе	Ме	Ме	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C	Н	Н	Н	NH2	NHCH3	н	ОМе	Ме	Me	ОМе	Ме	Ме	Et	Bt
20	×	C- (CH ₂) 3-0	N	СН	N	N	N	N	N	N	C-Me	С-Ме	N	Z	СК	СН							
25																						,	
30	R ²	ЭЖ	өжо	ә ЖО	өжо	ເລ	ЭЖ	9МО	נז	өмо	ОМе	Же	NH2	NHCH3	SMe	ОМе	ОМе	Ме	ОМе	ОМе	Me	Ме	Et
35	R7	н	н	Н	H	Н	н	Н	н	н	н	н	н	H	Ħ	Ме	Ме	Me	н	H	н	н	Ħ
40																							
45	R ⁵	nyl	nyl	ոչ1	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Pheny1	Phenyl	Phenyl	Pheny1	Phenyl
50		Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phe	Phe	Phe	Phe	Phe	Phe	Phe	Phe	Phe	Phe	Phe	Phe	Phe	Phe	Phe	Phe	Phe	Phe	Phe
55	R4	Me	Ме	Ме	Me	Ме	Ме	Me	Ме	Ме	Me	Ме .	Ме	Ме	Ме	Ме	Me	Ме	Et	Bt	聚七	Bt	Bt
60	Nr.	I-34 1	I-35	I-36	1-37	1-38	1-39	I-40	1-41	1-42	1-43	I-44	I-45	I-46	1-47	1-48	I-49	1-50	1-51	I-52	1-53	I-54	I-55

Smp (°C)																						
*	Z	Z	z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	СН	СН	CH	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C	C-N02	Z	Z	Z	N
RJ	CP ₃	CF3	н	Н	ОМе	12) 3-	12) 3-	2) 2-0	2) 2-0	ОМе	NH2	ИНМе	ОМе	Me	Me	N=CH-	N=CH-	H	H	H	ОМе	Ме
×	СН	СН	СН	СН	СН	C- (CH ₂)	Ċ- (CH ₂) 3-	C-(CH ₂) ₂ -0	C-(CH ₂) ₂ -0	N	N	N	N	Z	Z	Z	Z	N	C-Me	С-Мө	СН	CH
R ²	Me	ОМе	ОМе	SMe	Bt	Me	OMe	Ме	ОМе	ОМе	NH ₂	NHMe	ОМе	Me	10	ОМе	CJ	ОМе	ОМе	Me	ОМе	ОМв
R7	×	Н	н	н	#	æ	Ħ	æ	æ	×	H	H	Ħ	Н	æ	H	æ	H	н	H	Me	Ме
R5	Pheny1	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Pheny1	Pheny1	Phenyl	Phenyl	Pheny1	Phenyl	Phenyl
R4	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt	Et	Bt
Nr.	I-56 E		I-58	I-59	1-60	1-61	I-62	I-63	T-64	I-65	99-1	19-1	I-68	69-I	I-70	1-11	1-72	I-73	1-74	1-75	9 <i>L</i> -I	I-77

ſ					1												—				•		
5	[ე _o] dwg																						
10	×	N	N	N.	N	N	N	N	Z	N	N	Z	Z	Z	Z	N	Z	Z	N	СН	СН	NH-C	NH-C
15	R³	Ме	OMe	Ме	Мө	Et	Et	CG3	CF3	н	Н	ОМе	, 3– 1	2) 3-) 2-0) 2-0	ОМе	NH2	NHMe	ОМе	Ме	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C
20	X	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	C- (CH ₂) ₃ -	C- (CH ₂) ₃ -	C- (CH ₂) ₂ -0	C- (CH ₂) ₂ -0	N	N	N	N	N	N	N
30	R ²	Ме	ОМе	ОМе	Ме	Me	Bt	Me	ОМе	. ОМе	SMe	Bt	Me	ОМе	Me	ОМе	ОМе	NH2	NHMe	ОМе	13	OMe .	נו
35	R7	Me	H	H	Н	H	H	æ	н	H	×	Н	н	н	н	н	н	н	×	н	н	н	н
40	R5		4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl										
50		Phenyl	4-Met	4-Met	4-Met	4-Met	4-Met	4-Met	4-Met	4-Met	4-Met	4-Met	4-Met										
55	R4	Et			•	ŀ		H	×	H	H	, H	æ	H	H	H	H	H	H	H	E	æ	H
60	Nr.	I-78 E	I-79 H	I-80 H	I-81 H	I-82 H	I-83 H	I-84 H	I-85	1-86 H	I-87	I-88	I-89 I	I-90	1-91	1-92	1-93	I-94	1-95	96-I	L-97	1-98	1-99

qmb [oc]																						
٨	, CH	HU	C-NO.	702	2	2	2	Z	2	Z	2	2	: 2	2	2	2	; z	2	2	: 2	: 2	Z
R.3	Me	Me	=	=	: =	OMe	Ме	Me	ОМе	Me	We.	Bt	Rt	CF1	CF1	=	H	OMe	1 6	[5] 3-	0-1-0	2) 2-0
×	Z	2	Z	C-Me	C-Me	CH	CH	CH	KS	K	СЖ	CH	H	CH	СЖ	CH	CH	ЖЭ	C-(CH2) 3	(C- (CH2) -2)	C-(CH2)-D	C-(CH ₂) ₂ -0
R ²	Me	ОМе	OMe	OMe	Me	ОМе	ОМе	Me	ОМе	ОМе	Me	Me	Bt	Me	ОМе	ОМе	SMe	Bt	Ме	ОМе	Me	ОМв
R7	H	н	H	#	H	Me	Me	Me	H	æ	×	×	H	H	æ	H	æ	×	æ	I	H	H
RS	4-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl																				
R4	н	H	н	H	н	H	н	ж	H	ж	. н	н	Н	H	н	н	н	н	н	H	×	Н
Nr.	1-100	I-101	I-102	I-103	I-104	I-105	I-106	I-107	I-108	I-109	I-110	I-111	I-112	I-113	I-114	I-115	I-116	1-117	1-118	I-119	1-120	1-121

5	Smp [oc]																						
10	λ	N	Z	Z	СН	СН	NH-C	NH-C	CH	СН	C-N02	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z
15	R3	ОМе	NH2	NHMe	ОМе	Ме	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C	Me	Me	H	F	H	ОМе	Me	Me	ОМе	Ме	Ме	Bt	旣	CF3	CF3
20 25	×	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	C-Me	C-Me	5	H.	æ	3	3	#5	CH	#5	3 5	СН
30	R2	ОМе	NH2	NHMe	ОМе	2	ОМе	C1	Ме	ОМе	ОМе	ОМе	Мв	ОМе	ОМе	Me	ОМе	ОМе	Me	Же	Bt	Me	OMe
35	R7	Н	×	×	=	Ħ	×	×	æ	×	×	Ħ	æ	Me	Me	Me	æ	æ	×	×	н	æ	н
40 .	RS	3-Methoxyphenyl	3,4-Dimethoxyphenyl	3,4-Dimethoxyphenyl	3,4-Dimethoxyphenyl	,4-Dimethoxyphenyl	3,4-Dimethoxyphenyl	3,4-Dimethoxyphenyl	3,4-Dimethoxyphenyl														
50	Ré	. 3	Н 3	Н 3	Н 3	Н 3	Н 3	Н 3	Н 3	Н	Н	Н .	Н 3	Н	Н 3	н 3	Н 3	Н 3	Н 3	Н	н 3	н 3	. Н
60	Nr.	I-122	I-123	I-124	1-125	I-126	I-127	I-128	1-129	1-130	I-131	I-132	I-133	I-134	1-135	1-136	I-137	I-138	I-139	I-140	I-141	I-142	I-143

65

z z z z z			
	z z z z z z z z z z	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	N N N N CH
C- (CH ₂) 3- C- (CH ₂) 3-		Me Me Me	H H H H H H H H H H H H H H H H H H H
C- (CH ₂)	D - C - C - C - C - C - C - C - C - C -		
ОМе	OMe OMe OMe NH2	OMe OMe OMe OMe OMe OMe OMe OMe C1	OME OME OME OME OME OME OME OME
3 4-Dimethoxyphenyl	3,4-Dimethoxyphenyl 3,4-Dimethoxyphenyl 3,4-Dimethoxyphenyl 3,4-Dimethoxyphenyl 3,4-Dimethoxyphenyl	3,4-Dimethoxyphenyl	3,4-Dimethoxyphenyl
	3, 3, 6, 6, 6, 6, 6, 6, 6, 6, 6, 6, 6, 6, 6,	3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3	3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3
			* * * * * * * * * * * * * * * * * * *

5	Smp [oC]	228-235 (Zers.)												,
10	Y	Z	Z	z	z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	N	Z	Z
15	R ^{3.}	ОМе	Ме	Me	Bt	Et	CF_3	CF_3	н	×	ОМе	.) 3-) 3-) 2-C
20	×	СН	ES	CH	H)	СН	НЭ	СН	СН	СН	CH	C_ (CH ₂) 3-	C-(CH ₂)	C-(CH ₂) ₂ -C
30	R ²	ОМв	ОМе	Me	Ме	Bt	Ме	ОМе	ОМе	ЗМе	可计	Же	ОМе	Ж
35	R7	Ħ	н	Н	н	н	H	н	н	Ħ	32	æ	Н	×
40		comethy-	comethy-	comethy-	komethy-	komethy-	komethy-	xomethy.	xomethy-	xomethy-	xomethy-	xomethy-	xomethy-	xomethy-
45	RS	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl												
50		L 3	1 3	13	m H	6 4								
55	R4	H	×	#	×	æ	æ		æ	×	×	ı.	m	*
60	Nr.	1-166	1-167	I-168	1-169	1-170	1-171	1-172	I-173	1-174	I-175	1-176	1-177	I-178

xcomethy- H OMe C-(CH2)2-C xcomethy- H OMe N OMe xcomethy- H NHAB N NHAB xcomethy- H OMe N OMe xcomethy- H C1 N Me xcomethy- H OMe N N=CH-NH-OMe oxomethy- H OMe N Me oxomethy- H OMe N H	Nr.	R ⁴	RS	R7	R2	×	R3	¥	Smp [ºC]
H 3,4(1,3-Dioxomethy-H MH2 NH2 NH2 NH2 NH2 NH2 NH2 NH2 NH2 NH4	6	Н	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	æ	ОМе	C- (CH ₂	2) 2-C	z	
H 3,4(1,3-Dloxomethy	30	н	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	æ	ОМе	Z	Оме	z	
H 3.4(1,3-Dioxomethy- H NHMe N NHMe Ien) phenyl H 3.4(1,3-Dioxomethy- H Cl N Me Ien) phenyl Ien) phenyl H 3.4(1,3-Dioxomethy- H Cl N Me Ien) phenyl H 3.4(1,3-Dioxomethy- H Cl N Me N=CH-NH-Ien) phenyl H 3.4(1,3-Dioxomethy- H Me Ien) phenyl H 3.4(1,3-Dioxomethy- H Ien) phenyl H Ien) phenyl	31	Н	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	#	NH2	Z	NH2	Z	·
H 3,4(1,3-Dioxomethy- H C1 N Me I lan) phenyl land phe	82	Н	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	æ	NНМе	Z	NHMe	z	
H 3,4(1,3-Dioxomethy- H Cl N Me Ien) phenyl 1en) phenyl H 3,4(1,3-Dioxomethy- H Cl N Me Ien) phenyl H 3,4(1,3-Dioxomethy- H Me N Me Ien) phenyl H 3,4(1,3-Dioxomethy- H OMe N Me Ien) phenyl H 3,4(1,3-Dioxomethy- H OMe C-Me H Ien) phenyl H 3,4(1,3-Dioxomethy- H Me Ien) phenyl H 3,4(1,3-Dioxomethy- H Me Ien) phenyl H 3,4(1,3-Dioxomethy- H Ien) phenyl H Ien) phenyl	83	н	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	×	Оме	Z	ОМе	СН	
H 3,4(1,3-Dioxomethy- H C1 N N=CH-NH-In) phenyl 1en) phenyl 1en pheny	84	н	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	ж	ເວ	z	Me	СН	
H 3,4(1,3-Dloxomethy-len) phenyl H Cl N Me N=CH-NH-len/len/len/len) H 3,4(1,3-Dloxomethy-lenyl H OMe N Me N H 3,4(1,3-Dloxomethy-lenyl H OMe N H H H 3,4(1,3-Dloxomethy-lenyl H OMe N H H H 3,4(1,3-Dloxomethy-lenyl H OMe C-Me H H H 3,4(1,3-Dloxomethy-lenyl H OMe C-Me H H	85	H	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	н	ОМе	z	N=CH-	-NH-C	
H 3,4(1,3-Dioxomethy-len)thenyl H Me N Me H 3,4(1,3-Dioxomethy-len)thenyl H OMe N H H 3,4(1,3-Dioxomethy-len)thenyl H OMe C-Me H H 3,4(1,3-Dioxomethy-len)thenyl H Me H	98	н	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	Н	ເວ	Z	N=CH-	-NH-C	
H 3,4(1,3-Dioxomethy-len) phenyl H OMe N Me H 3,4(1,3-Dioxomethy-lenyl H OMe C-Me H H 3,4(1,3-Dioxomethy-lenyl H Me C-Me H H 3,4(1,3-Dioxomethy-lenyl H Me C-Me H	87	н	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	н	Ме	Z	ж e	СН	
H 3,4(1,3-Dioxomethy- H OMe N H H I I I I I I I I I I I I I I I I I	88	Н	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	н	ОМв	Z	же	Н	
H 3,4(1,3-Dioxomethy- H OMe C-Me len)phenyl H Me C-Me len)phenyl H Me C-Me len)phenyl	86	н	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	н	ОМе	Z	H	C-NO2	
H 3,4(1,3-Dioxomethy- H Me C-Me 1en)phenyl	06	Н	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	н	ОМв	С-ме	H	Z	
	91	æ	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	æ	Ме	С-Ме	H	N	

ſ	1			1			T			\neg												
5	[ე _o] dws																					
10	X	Z	z	Z	z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	z	Z	Z	Z	Z	N	Z	Z	Z	z	СН
15	R³	ОМе	Ме	Мө	ОМе	Me	Me	Bt	딾	CF3	CF_3	H	н	ОМе) 3-) 3-) 2-C) 2-C	ОМе	NH2	NHMe	ОМв
20	X	СН	СН	СН	СН	CH	СН	CH	C- (CH ₂) 3	C- (CH ₂) 3-	C-(CH2)2-C	C-(CH ₂) ₂ -C	N	N	N	Z						
30	R ²	ОМе	ОМе	Ме	Оме	ОМе	Ме	Ме	Et	Ме	ОМе	ОМе	ЗМе	Et	Ме	OMe	Me	ОМе	ОМе	NH2	NHMe	ОМе
35	R7	Ме	Ме	Ме	н	н	н	н	н	н	н	н	н	н	H	æ	æ	æ	н	н	н	Н
40		omethy-	omethy-	omethy-																		
45	R5	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	Cyclohexyl	Cyclohexyl	Cyclohexyl	Cyclohexyl	Cyclohexyl	Cyclohexyl	Cyclohexyl	Cyclohexyl										
50		3,	3, 1e	3, 1e	CS	ζλ	ζ	ζ	ζζ	ζ	3	3	C3	S	S	රි	S	5	ပ်	ပ်	5	5
55	R4	#	H	H	Cyclohexyl	Cyclohexyl	Cyclohexyl	Cyclohexyl	Cyclohexyl	Cyclohexyl	Cyclohexyl	Cyclohexyl										
60	Nr.	I-192 F	1-193	I-194	1-195	1-196	1-197	I=198	1-199	1-200	1-201	1-202	1-203	1-204	1-205	1-206	1-207	1-208	1-209	1-210	1-211	1-213

65 .

Smp [oC]					-																	
Y	СН	NH-C	NH-C	СН	СН	C-N02	N	N	N	N	N	Z	N	N	N	N	N	N	N	N	N	Z
R ³	Ме	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C	Me	Me	H	H	Н	ОМе	Ме	Me	ОМе	Me	Me	Bt	Bt	CF3	CF3	н	н	ОМе	H ₂) 3-
×	N	N	N	Z	Z	Z	C-Me	C-Me	HO	НЭ	CH	CH	СН	СН	СН	СН	СН	СН	НЭ	СН	H)	(C- (CH ₂)
R ²	ເລ	ОМе	ເາ	Me	ОМе	ОМе	ОМе	Me	ОМе	ОМе	Me	ОМе	ОМе	Же	Me	路七	Me	ОМе	ОМе	SMe	既	Ме
R7	н	Н	Н	×	×	Ħ	¥	H	Me	Мв	Же	H	H	Н	н	Ħ	æ	н	Н	æ	æ	æ
R ⁵	Cyclohexyl	p-Phenylphenyl																				
RA	Cyclohexyl	H	#	æ	H	X	H	н	H	æ	æ	æ										
Nr.	1-213	1-214	1-215	I-216	1-217	1-218	1-219	I-220	1-221	1-222	1-223	1-224	I-225	1-226	1-227	1-228	1-229	I-230	1-231	1-232	I-233	I-234

5	Smp (°C)																			69		172-174	
10	Y	N	N	Z	Z	Z	Z	СН	CH	NH-C	NH-C	СН	СН	C-N02	N	Z	N	N	N	Z	Z	Z	Z
15	R ³	3-	2-C	2-C	ОМе	NH ₂	MilMe	Оме	Ме	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C	Ме	Ме	н	н	×	ОМе	Ме	Ме	ОМе	Ме	æ	Bt
20	×	C- (CH ₂) 3-	C-(CH ₂) ₂ -C	C-(CH ₂) ₂ -C	N	N	Z	N	N	N	N	Z	Z	N	C~Me	С-Ме	СН	СН	СН	СН	СН	СН	3
25 30	R ²	ОМе	Me	ОМе	ОМе	NH ₂	NHMe	ОМе	C1	ОМе	ເລ	Ме	ОМе	ОМе	OMe	Ме	ОМе	ОМе	Me	ОМе	ОМв	Ме	Me
35	R.7	25	Н	н	н	H	н	н	æ	н	н.	н	н	Н	н	н	Ме	Me	Же	н	н	н	×
40		nyl	nyl	nyl	nyl	nyl	nyl	nyl	nyl	nyı	nyl	ınyl	ınyı				-						
45	R5	p-Phenylphenyl	p-Phenylphenyl	p-Phenylphenyl	p-Phenylphenyl	p-Phenylphenyl	p-Phenylphenyl	p-Phenylphenyl	p-Phenylphenyl	p-Phenylphenyl	p-Phenylphenyl	p-Phenylphenyl	p-Phenylphenyl	p-Phenylphenyl	p-Phenylphenyl	p-Phenylphenyl	p-Phenylphenyl	p-Phenylphenyl	p-Phenylphenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl
50		1	<u> </u>	1		1																	
55	R4	H	X	H	H	×	×	H	×	æ	H		**	×	*	×	H	Œ.	æ	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Pheny1
60	Nr.	1-235	I-236	I-237	1-238	I-239	1-240	1-241	I-242	I-243	1-244	1-245	I-246	I-247	I-248	I-249	I-250	1-251	1-252	I-253	I-254	1-255	I-256

65

7. 7.
CF ₃ N
#5 #5
Ме
#
Phenyl
등
Phenyl

5	Smp (°C)			56-63					172-180													28-66	
10	Υ	NH-C	СН	СН	СН	C-N02	Z	Z	. C-N02	C-N02	C-NH2	СН	СН	СН	СН	СН	CH	Z	Z	Z	Z	Z	Z
15	R³	N=CH-NH-C	Н	CF3	Ме	н	ĸ	æ	×	H	H	OMe	н	Me	Ме	OMe	ОМе	ОМе	Ме	Me	ОМе	ОМе	Me
20 25	×	Z	z	N	N	N	C-Me	C-Me	СН	CH	СН	C-N02	C-N02	C-N02	C-NH2	C-N02	C-NH2	СН	СН	CH	Z	СН	CH
30	R ²	==	SMe	СМез	ОМе	ОМе	ОМе	Me	ОМе	Ме	ОМе	ОМе	ОМе	Me	Ме	Me	Me	OMe	ОМе	Me	ОМе	ОМе	ОМе
35	R7	Ħ	H	H	æ	æ	н	н	н	Н	н	н	н	н	æ	æ	Н	Me	Ме	Ме	Ме	н	н
40																						enyl	enyl
4 5	R5	Phenyl	Pheny1	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Pheny1	Phenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl											
50	R4	114		щ																		3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl
55	æ	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Pheny1	Phenyl	Phenyl	Pheny1	Phenyl	Phenyl	Pheny1	Phenyl	3-Metho	3-Meth								
60	Nr.	1-279	1-280	1-281	I-282	1-283	I-284	I-285	1-286	1-287	I-288	1-289	1-290	1-291	1-292	1-293	1-294	1-295	1-296	1-297	I-298	1-299	1-300

65

Smp [°C]																								5
Y	N	N	N.	N	N	N	N	N	Z	N	Z	N	N	N	N	СН	СН	-NH-C	-NH-C	нэ	СН	C-N02		10
R³	Me	구 ਬ	路七	CF3	CF3	H	Н	ОМе	2) 3-	2) 3-	2) 2-C	2) 2-C	ОМе	NH2	ИНМе	ОМе	Me	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C	Me	Me	Н		15
×	СН	СН	CH	СН	СН	СН	СН	СН	C-(CH ₂) ₃ -	C-(CH ₂)	C-(CH2) 2-C	C-(CH ₂) ₂ -C	Z	Z	N	N	N	N	N	N	N	N		20
R2	Me	Ме	Bt	Me	ОМе	ОМе	ЗМе	Bt	Me	ОМе	Ме	ОМе	ОМе	NH2	NHMe	ОМе	ເລ	ОМе	ເລ	ЭΉ	оме	ОМе	•	30
R7	Н	H	×	×	H	æ	×	×	æ	æ	H	æ	H	Н	Н	н	н	н	н	н	н	н	-	35
	nenyl	henyl	henyl	henyl	henyl	henyl	henyl	henyl	henyl	henyl	henyl	henyl	phenyl	phenyl	phenyl		· 40							
RS	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl		4 5								
R4	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl		55
Nr.	I-301 3-Met	I-302 3-Met	I-303 3-Me	I-304 3-Me	I-305 3-Me	I-306 3-Me	1-307 3-Me	I-308 3-Me	I-309 3-Me	I-310 3-Me	I-311 3-Me	I-312 3-Me	I-313 3-Me	I-314 3-Me	I-315 3-Me	I-316 3-Me	I-317 3-Me	I-318 3-Me	I-319 3-Me	I-320 3-Me	I-321 3-Me	I-322 3-Me		60

5	Smp [oc]						182-186			
10	Ā	N	N	N	Z	N	Z	Z	Z	Z
15	R3	Н	н	ОМе	Me	Me	ОМе	ОМе	Ме	ОМе
20	×	C-Me	C-Me	СН	СН	СН	Z	СН	СН	СН
30	R ²	ОМе	Ме	ОМе	ОМе	Me	ОМе	ОМе	Me	Ме
35	R7	н	н	Ме	Me	Мө	Н	H	н	x
40		71	γı	۲۱	γı	γl				
45	R5	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl		сн2-сн2	сн ₂ -сн ₂	CH2-CH2
50		yphenyl	yphenyl	yphenyl	yphenyl) ,) CH ₂	CH ₂
55	R4	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl	3-Methoxyphenyl			2)	2)
60	Nr.	1-323	I-324	I-325	1-326	1-327	I-328	1-329	I-330	I-331

_			_			
Smp [°C]						
¥	Z		Z		СН	
R ³	H		н		Оме	
х	С-Ме	<u> </u>	СН		Z	
R ²	ОМе		ОМе		ОМе	
R7	H		#		æ	
R5		() ()		<u>.</u>)
		CH ₂ -CH ₂		CH2-CH2) CH ₂ -CH ₂ -	~ · ·
R4		<u></u>		<u> </u>	(0)	J
Nr.	1-332		I-333		I-334	

33

5			
10			
15			
20		н,	
25		~×~×	R3
30			1
35		CO ₂ H	.s.
40		CH ₃	R5
45			
50			
55			
60	alle 2		•

			-	6.5	>	60	*	Smp [°C]
Nr.	R4	R5	В,	R4	٧	N.	•	
T_235	phánv!	Phenyl	Ħ	ОМе	СН	OMe	Z	
200		phenyl	H	ОМе	СН	Ме	Z	
1-330	Frieny	- 5.000		700	20	Mo	2	
I-337	Phenyl	Phenyl	Ŧ	ме	5	PW.	: 1	
T-228	Phanyl	Phenyl	Ħ	Же	CH	Bt	Z	
1-330		- P. C.	7	瓦	СН	Bt	Z	
I-338	Phenyl	riienyt	:					
1-340	Phenyl	Phenyl	#	Me	CH	Ck3	2	
		Dhony.	7	ОМе	СЖ	CF3	z	
I-341	Phenyl	Fileliya				•	2	
I-342	Phenyl	Phenyl	I	ОМе	CH	Ħ	2.	
556	nt and	phanyl	æ	SMe	3	#	z	
T-343	Fileliya					3,0	7	
I-344	Phenyl	Phenyl	H	Et	H.O.	OME	2	
77.345	Dhenvl	Pheny1	H	CF3	СН	H	Z	
CECLT	Fireing +							

Smp (°C)																						
¥	N	N	нò	N	Z	Z	N	Z	z	z	Z	СН	СН	-NH-C	-NH-C	-NH-C	нЭ	нЭ	СН	C-N02	Z	Z
R ³	H	2) 3-	2) 3-) 2-C) 2-C	OMe	NH2 .	NHMe	Me	SMe	#	ОМе	Же	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C	н	CF3	Me	H	H	H
×	СН	C- (CH ₂)	G- (CH2)	C-(CH ₂) ₂ -C	C-(CH ₂) ₂ -C	Z	N	N	Z	Z	E5	Z	Z	Z	Z	Z	Z	z	Z	Z	C-Me	C-Me
R2	Жe	Me	ОМе	Me	ОМе	ОМе	NH ₂	NHMe	Me	SMe	×	ОМе	ຍ	ОМе	CJ	×	SMe	СМез	ОМе	ОМе	ОМе	Ме
R7	×	H	Ме	Же	Me	H	н	Н	H	н	H	H	. н	н	Н	н	н	н	н	H	н	H
R5	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Pheny1	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl
R4	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl
Nr.	1-346	I-347	I-348	1-349	1-350	1-351	1-352	I-353	I-354	I-355	1-356	I-357	I-358	I-359	1-360	1-361	I-362	I-363	1-364	1-365	1-366	1-367

r	 -							-1					$\overline{}$	T	ī	7			1		П	T	
5	Smp [°C]																						-
10	¥	C-N02	C-NO2	C-NH2	СН	CH	CH	ਲ	СН	СН	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z
15	R³	H	Ŧ	æ	OMe	H	Me	Me	ОМе	ОМе	ОМе	Ме	Me	ОМе	OMe	Me	Me	Bt	Bt	CF3	CF3	H	H
20	×	СН	СН	СН	C-N02	C-NO ₂	C-NO ₂	C-NH2	C-N02	C-NH2	CH	СН	СН	N	СН	СН	СН	СН	E	CH	æ	ES	E
25	R2	ОМе	Ме	ОМе	ОМе	ОМе	Ме	Me	Ме	Ме	ОМе	ОМе	Me	OMe	ОМе	OMe	Me	Ме	Bt	Ме	ОМе	ОМе	SMe
35	R7	Ħ	æ	H	H	H	Ħ	H	H	н	Ме	Me	Me	Me	æ	æ	×	н	н	Н	н	H	H
40																							
45	RS	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl
50		Ph	Ph	HA H	HA HA	Ph	몺	P	줎	몺	古	ā	d	品	盆	<u>a</u>	<u>a</u>	교	<u>a</u>	ď	d	Ġ.	ď
55	R4	Phenyl	Pheny1	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Pheny1	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Pheny1	Phenyl	Phenyl	Me	Me	Me	Me	Me	Me	Me	Же	Ме
60	Nr.		I-369 E	I-370	1	T	†	1	I-375		\top	I-378	1-379	I-380	I-381	1-382	I-383	I-384	I-385	1-386	I-387	I-388	I-389

65

Smp [°C]						,					•														
χ Σ	N	N	N	Z	Z	z	Z	N	Z	Z	N	Z	Z	СН	СН	1-C	2-E	JE	СН	СН	СН	C-NO ₂			1
R3	ОМе	×	#	3-	3-	2-C	2-C	ОМе	NH ₂	NHMe	Me	SMe	Ŧ	ОМе	Me	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C	н	CF3	Me	н			1
×	СН	СН	СН	C- (CH ₂) 3	C- (CH ₂)	C-(CH2)2-C	C-(CH ₂) ₂ -C	N	Z	z	Z	Z	СН	N	Z	N	Z	N	N	Z	Z	N			2
R2	Et	CF3	Me	Me	ОМе	Ме	ОМе	OMe .	NH ₂	NHMe	Me	ЗЖе	H	ОЖе	C1	ОМе	ដ	н	SMe	CMe ₃	ОМе	ОМе	•	•	3
R7	Н	н	Ħ	ж	Н	н	Ж	Н	H	æ	H	#	Æ	Н	Н	н	H	Ħ	Н	н	н	Н			3.
R5							•																		40
~	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Pheny1	Phenyl	Pheny1	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl			4: 50
R4			•			•					٠														55
Nr.	I-390 Me	I-391 Me	I-392 Me	I-393 Me	I-394 Me	I-395 Me	I-396 Me	I-397 Me	I-398 Me	I-399 Me	I-400 Me	I-401 Me	I-402 Me	I-403 Me	I-404 Me	I-405 Me	I-406 Me	I-407 Me	I-408 Me	I-409 Me	I-410 Me	I-411 Me			60

Г					1			Т		[1								
5	Smp [°C]	•													·					
10	*	Z	Z	C-NO2	C-N02	C-NH2	СН	СЭ	СН	СН	СН	СЖ	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z
15	R3	×	ж	Ħ	æ	æ	ОМе	ĸ	Me	Мө	ОМе	ОМе	ОМе	Ме	Me	ОМе	ОМе	Ме	Ме	Εt
20	×	C-Me	С-ме	CH	СН	СН	C-NO ₂	C-N02	C-N02	C-NH2	C-N02	C-NH2	СН	СН	CH	N	СН	СН	СН	ЖЭ
25 30	R ²	ОМе	Ме	ОМе	Me	ОМе	ОМе	ОМе	Ме	Me	Me	Ме	ОМе	ОМе	Ме	ОМе	ОМе	ОМе	Ме	Ме
35	R7	Н	н	н	æ	н	н	н	н	н	H	н	Мө	Ме	Me	Me	H	Ħ	Ħ	ж
40																	omethy-	omethy.	omethy.	omethy-
45	R ⁵	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl
50		स्	4a	Ph	띺	rg.	યુત	ᄯ	u _A	몺	чa	чa	윤	뜐	몺	딦	3,	3,	3,	3,
55	R¢	Me	Ме	Me	Ме	Me	Me	Me	Мв	Ме	Ме	Ме	Me	Me	Me	Me	Ме	Me	Me	Ме
60	Nr.	1-412	I-413	I-414	1-415	1-416	1-417	I-418	1-419	I-420	1-421	1-422	I-423	I-424	I-425	I-426	I-427	I-428	I-429	I-430

Smp [oC]															5
Υ	N	Z	Z	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N		10
R³	Et	CF3	CF3	Н	Н	ОМе	н	н) 3-) 3-) 2-C) 2-C	ОМе		15
×	СН	СН	СН	CH	Ж	CH	СН	Сh	С- (СН2) 3-	C- (CH ₂) 3-	C-(CH ₂) ₂ -C	C- (CH ₂) 2-C	Ŋ,		20
R ²	Et	Ме	ОМе	ОМе	ЗМе	a Ta	CF3	Ме	Me	Оме	Me	ОМе	ОМе		25 30
R7	H	Н	н	H -	æ	н	н	н	ш	Ħ	Ħ	н	æ	*	35
	omethy-	omethy-	omethy.	omethy.	comethy-	comethy-	comethy-	comethy-	comethy.	komethy-	кометру-	komethy.	xomethy-		40
RS	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	3,4(1,3-Dioxomethy len)phenyl	3,4(1,3-Dioxomethy len)phenyl	3,4(1,3-Dioxomethy len)phenyl	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl		45							
R4	E H	3.	r a	E H	7 3	13	3	1		1	C7 P4	C) [(-) [-]		50 55
	Ме	Ме	Ме	Me	Me	æ	M	Же	Me	M.e	Же	æ ø	æ	•	
Nr.	I-431	1-432	I-433	I-434	I-435	I-436	1-437	1-438	I-439	I-440	I-441	1-442	1-443	6	60

5	Smp [°C]													
10	Y	z	Z	z	Z	Z	СН	СН	NH-C	NH-C	NH-C	. 5	CH	Н
15	R ³	NH2	NHMe	We	SMe	æ	ОМе	Ме	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C	N=CH-NH~C	ж	CF3	Ме
20	Х	Z	z	Z	Z	СН	N	Z	Z	Z	Z	N	Z	z
30	R ²	NH2	инме	Же	ЗМе	×	ОМе	ເນ	ОМе	C1	н	SMe	СМез	ОМв
35	R7	Ħ	H	æ	ж	H	ж	#	ixi	æ	H.	Ħ	ж	Ħ
40		comethy.	comethy-	comethy-	komethy-	xomethy-	xomethy.							
45	RS	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	3,4 (1,3-Dioxomethy- len)phenyl	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl										
50		13	1 3	(1) F		,,,,,,								
55	R4	Me	Me	Me	Ме	Ме	Ме	Me	же	Me	Ме	Ме	Ме	Ме
60	Nr.	I-444	1-445	1-446	1-447	I-448	I-449	I-450	1-451	I-452	I-453	I-454	I-455	I-456

	<u> </u>		ľ	1	<u> </u>		Ι	Ī	Γ		T]	
[၁၀]								}					
Smp													
¥	C-N02	z	z	C-N02	C-NO2	C-NH2	E.	CH	CH	CH	СН	E CH	z
	0												
\mathbb{R}^3	×	æ	æ	æ	×	Ŧ	ОМв	æ	Me	Me	ОМе	ОМе	ОМе
×	Z	C-Me	C-Me	CH	СН	ЖЭ	C-N02	C-NO2	C-N02	C-NH2	C-NO2	C-NH2	E
R ²	ОМе	ОМе	Me	ОМе	Me	OMe	OMe	ОМе	Me	Me	Ме	Me	ОМе
<u>-</u>													
R7	Н	æ	æ	×	Ħ	æ	æ	#	Н	H	н	H	Me
	-,	<u>.</u>	<u>.</u>	<u>'</u> -	<u>;</u>		5		у-	у-	у.	·y.	- <u>-</u> -
	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	3,4(1,3-Dloxomethy- len)phenyl	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl	3,4(1,3-Dioxomethy- len)phenyl						
R5	ioxo 1	ioxo í,	ioxo	ioxo 1	oloxo /l	oioxo /l) 10x0) 10x0 71	oloxo 71	otoxc yl	ріохс У1	Dioxe yl	Dioxe yl
	,3-b heny	, 3-D	, 3-D	l, 3-E	1,3-r oheny	l, 3-E oheny	l, 3-E phens	l, 3-I pheny	1,3-r	1,3-I	1,3-I	3,4(1,3-D1 len)phenyl	1,3- phen
), 4 (1 len) p	3,4(1 len)p	3,4(1,3-Di len)phenyl	3,4(1 Len)p	3,4(1 len)ț	3,4(1,3-Di len)phenyl	3,4(1 len)	3,4(1,3-D1 len)phenyl	3,4(: len)	3,4(1,3-D1 len)phenyl	3,4(len)	3,4(len)	3,4(len)
						:							
R4													
	Ме	Me	Ме	Me	Me	Me							
Nr.	1-457	I-458	I-459	I-460	I-461	I-462	I-463	I-464	1-465	I-466	I-467	I-468	I~469
Z)—I	H	H	H	-1	-1	I -	H .	-1	-1	I-	Ţ.	Į,

1,4(1,3-Dioxomethy	ŀ	55	50	45	35	30		20	10	_
Me ONE CH N Me OMe N O Me OMe N O H H OMe CH C H OMe CH C C H OMe N C C H H OMe N C H H OMe N C H H OMe N C Me OMe N C C	K	4		RS	R7	R2	×	R	> 4	Smp [°C]
Me Me CH Me OMe N O H OMe CH C H Me CH C H OMe CH C <t< th=""><th>Me</th><th></th><th>3,4(1 len)p</th><th>,3-Dioxomethy· henyl</th><th>Ме</th><th>ОМе</th><th>СН</th><th>Ме</th><th>z</th><th></th></t<>	Me		3,4(1 len)p	,3-Dioxomethy· henyl	Ме	ОМе	СН	Ме	z	
Me OMe N O H OMe CH C H Me CH C H Me CH C Me OMe CH C Me OMe CH C H OMe CH C Me OMe CH <	Me		3,4(1 len)p	,3-Dioxomethy- henyl	Мв	Ме	СН	Me	z	
H OME CH CCH H ME CCH	Me		3,4(1 len)p	,3-Dioxomethy- henyl	Ме	ОМе	Z	ОМе	Z	
H Me CH CH H Me CH CH H Me OMe CH CH H OME CH CH CH H OME CH C	Me		3,4-D	imethoxyphenyl	Н	ОМе	Z	ОМе	Z	
H Me CH H OME CH CH H OME CH CH CH H OME CH C	Me		3,4-D	imethoxyphenyl	Н	ОМе	СН	OMe	Z	
H OME CH MB OME CH CH MB OME CH	Me		3,4-D)imethoxyphenyl	Н	Ме	СН	ОМе	2	
Me OMe CH Me OMe CH Me CH C H OMe CH C H OMe CH C H OMe CH C H OMe C+Me C H OMe C+Me C H OMe C+Me C H OMe C+Me C Me OMe CH C Me OMe CH C Me OMe CH C Me OMe CH C	Me		3,4-D	1 1 1 1 1 1 1 1		Ме	Ю	Me	Z	
Me OMe CH Me CH H OMe C-Me H OMe C-Me H OMe C-Me Me OMe CH Me OMe CH Me OMe CH	Me		3,4-L)imethoxyphenyl	н	ОМе	Z	ОМе	CH	
H OME CH CH H OME CH CH H ME CH CH H ME CH CH CH H ME CH CH CH CH H OME CH C	Me		3,4-)imethoxyphenyl		ОМе	СН	ОМе	Z	
H OMe CH H OMe C-Me H Me CH H Me CH H Me CH H OME CH	Me		3,4-I)imethoxyphenyl		ОМе	Z	ОМе	Z	
H OME C-ME H ME CH CH H ME CH CH H OME CH CH N H OME H O	Me		3,4-1)imethoxyphenyl		OMe	СН	=	Z	
H Me CH H Me CH CH H Me CH CH CH N H OME CH CH N H OME H OME H OME N H O	Me		3,4-1	olmethoxyphenyl		OMe	C-Me	=	Z	
H Me CH H OME CH N OME CH H OME CH N OME N	We We		4-Me	thoxyphenyl	Ħ	ОМе	СН	ОМе	Z	
H OME CH H OME CH H OME CH H OME CH N OME CH N OME CH N OME N MB OME CH	Me		4-Me	choxyphenyl	н	Me	СЯ	ОМе	Z	
H OME CH H OME C-ME H OME C-ME H OME CH N H OME N	Me		4-Me	choxyphenyl	Ħ	æ	Ж	Me	Z	
H OME CH H OME C-ME H OME CH N MB OME CH	Me		4-Me	thoxyphenyl	æ	ОМе	Z	OMe	CH	
H OME C-ME H OME N MB OME CH MB OME N	Me		4-Me	thoxyphenyl	Ħ	ОМе	СЖ	=	Z	
Me OMe N Me OMe CH N	Me		4-Me	thoxyphenyl	=	ОМе	C-Me	æ	Z	
Me OMe CH	Me		4-Me	thoxyphenyl	Ħ	ОМе	Z	OMe	Z	
Me OMe N	Me		4-Me	thoxyphenyl	Ме	ОМе	СН	OMe	Z	
	Me		4-Me	4-Methoxyphenyl	Ме	ОМе	Z	ОМе	Z	

Smp [°C]																							
¥	Z	Z	z	СН	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	
R ³	OMe	ОМе	Me	OMe .	H	H	OMe	ОМе	ОМе	OMe	Me	Мө	Et	民	CF ₃	CF3	H	H	OMe	н	H	2) 3-	
×	H.S	ES	H.C	Z	£	C-Me	Z	CH	z	CH	ES	EB	H.O	НЭ	КЭ	E	CH	0	CH	CH	E	C- (CH ₂)	
R ²	ОМе	Ме	Me	ОМе	OMe	ОМе	ОМе	ОМе	ОМе	ОМе	ОМе	Ме	Me	Bt	Me	ОМе	OMe	SMe	Et	CF ₃	Me	Ме	
R7	æ	æ	H	×	H	Ħ	æ	Ме	Me	Ŧ	H	Н	æ	H	н	Ħ	×	æ	Ħ	H	×	×	
R5	3-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl																					
R4	Ме	4-Methoxyphenyl																					
Nr.	I-491	I-492	1-493	I-494	I-495	I-496	1-497	I-498	I-499	I-500	I-501	I-502	I-503	I-504	I-505	I-506	1-507	I-508	I~509	1-510	1-511	1-512	

ſ	1					- T	-т			1		T	T			Т					T		
5	Smp [oC]		-																				
10	¥	N	N	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	CH	CH	NH-C	NH-C	NH-C	КЭ	CH	Ж	C-N02	Z	Z	C-N02	C-N02
15	R³	3-	2-C	2-C	ОМе	NH ₂	NHMe	Me	SMe	æ	OMe	Me	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C	#	CF3	Ме	×	=	Ħ	æ	Ŧ
20	×	C- (CH ₂)	C-(CH ₂) ₂ -C	C-(CH2)2-C	N	N	Z	Z	Z	СН	N	Z	Z	N	N	N	N	N	Z	C-Me	C-Me	СН	СН
25																						÷	
30	R ²	ОМе	Me	OMe	ОМе	NH ₂	NHMe	Me	SMe	Н	ОМе	ເວ	ОМе	CJ	æ	SMe	CMe3	ОМе	ОМе	ОМе	Me	ОМе	Me
35	R7	н	н	H	#	æ	æ	H	н	Н	H	H	H	H	×	æ	H	H	H	H	Ħ	Ħ	Ħ
40	ig					_																	
45	R5	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl
50		ny1	Lyn	Lýu Lýu	nyı	L'A	ny1	nyl	nyı	nyı	nyı	nyı	nyı	inyl	17ux	inyl	anyl	anyl	3ny1	any1	anyl	enyl	enyl
55	R4	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl
60	Nr.	1-513	I-514	I-515	I-516	I-517	I-518	I-519	1-520	I-521	1-522	I-523	1-524	1-525	I-526	1-527	I-528	1-529	I-530	1-531	I-532	I-533	I-534

Smp [°C]											
Y	C-NH2	нэ	KO	CH	КЭ	КЭ	СН	N	N	Z	N
R ³	н	OMe	н	Ме	Me	OMe	ОМе	ОМе	Me	Ме	OMe
×	СН	C-NO2	C-NO2	C-NO2	C-NH2	C-NO2	C-NH2	СН	СН	СН	Z
R2	ОМе	ОМе	ОМе	Me	Me	Me	Me	ОМв	ОМе	Жe	ОМе
R7	н	н	H	Н	Н	Ħ	Ħ	Me	Ме	Ме	Ме
R5	4-Methoxyphenyl										
R4	4-Methoxyphenyl										
Nr.	I-535	I-536	1-537	1-538	I-539	I-540	I-541	I-542	I-543	I-544	I-545

5

5		
10		
15		
20		H
25		R3 × × × × × × × × × × × × × × × × × × ×
30		
35		CO ₂ H
40		Et R4
45		
50		
55		
60	elle 3	

Nr.	R4	R ⁵	R7	R ²	×	R³	Y	Smp [ac]
I-546	Phenyl	Phenyl	H	ОМе	ЖЭ	ОМе	N	
1-547	Phenyl	Phenyl	×	ОМе	СЭ	Me	N	
I-548	Phenyl	Phenyl	æ	Me	СН	Ме	N	
I-549	Phenyl	Phenyl	н	Me .	СН	Bt	N	
1-550	Phenyl	Phenyl	н	Bt	СН	Bt	N	
1-551	Phenyl	Phenyl	æ	Me	СН	CF_3	Z	
1-552	Phenyl	Phenyl	#	ОЖе	СН	CF_3	Z	
I-553	Phenyl	Phenyl	H	өжо	СН	×	Z	
I-554	Phenyl	Phenyl	H	ЭМВ	СН	×	Z	
1-555	Phenyl	Phenyl	н	Et	СН	ОМе	Z	
1-556	Phenyl	Phenyl	н	CF3	CH	¥	Z	

į
li
- 1
40

47

i											T													
5	Smp (oC)																							
10	¥	C-N02	C-N02	C-NH2	СН	СН	СН	CH	СН	СН	N	Z	Z	Z	Z	N	N	Z	Z	Z	Z	Z	Z	
15	R ³	H	н	×	ОМе	æ	Ме	Ме	ОМе	ОМе	OMe	Me	Me	ОМв	ОМв	Me	Me	Et	Et	CF3	CF3	Ξ	æ	
20	×	СН	CH	CH	C-NO2	C-N02	C-N02	C-NH ₂	C-NO2	C-NH2	СН	СН	СН	Z	ප	CH	СН	СН	CH	СН	СН	СН	СН	
25				_			_		_				_			-	ļ			_		÷	\dashv	
30	R ²	ОМе	Me	ОМе	ОМе	OMe	Me	Me	Me	Me	ОМе	ОМе	Me	ОМе	ОМе	OMe	Me	Me	Bt	Me	ОМе	ОМе	SMe	
35	R7	H	H	н	H	H	Ħ	H	æ	Ħ	Me	Me	Me	Me	×	×	×	H	H	H	н	H	н	
40						1			·															
45	R5	Phenyl	Phenv1	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Pheny1	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	4-Methoxyphenyl									
50	-	+	†					十	1		1				75	: 3	, [¿	IV1	nyı	ny1	Iğu	IA.	nyı	
55	R4	Phenyl	Dhonyl	Pheny!	phony.	phonyl	phenyl	Phenv1	Pheny1	Phenyl	Pheny1	Phenv1	Phenyl	phenyl	/-Wethowmhenvl	4-Methoxyphenyl								
60	Nr	1-579	000	1 200	1001	700-1	7-584	T-585	T-586	1-587	T-588	T-589	1-590	1-501	100	7-503	T-594	1-595	1-596	1-597	1-598	1-599	1-600	

65

Smp [°C]																							
*	Z	Z	Z	z	Z	z	Z	N	Z	z	z	z	Z	СН	CH	NH-C	NH-C	NH-C	НЭ	СН	НЭ	C-NO ₂	1
R3	ОМе	H	æ	2) 3-	2) 1-	1)2-C	(CH ₂) ₂ -C	ОМв	NH ₂	NHMe	Me	SMe	æ	OMe	Me	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C	Ŧ	CF3	Me	×	1
×	СН	CH	CH	C- (CH ₂) 3	C- (CH ₂)	C-(CH ₂) ₂ -C	C- (CH ₂	Z	z	z	z	Z	СН	Z	Z	z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	2
R2	Bt	CF_3	Me	Me	OMe	Me	OMe	ОМе	NH ₂	NHMe	Me	SMe	=	ОМе	ວ	ОМе	CJ	×	ЗМе	CMe ₃	OMe	ОМе	3
R7	Н	н	Ħ	×	#	×	×	æ	Ħ	æ	æ	Ħ	H	Н	Ħ	н	н	H	M	H	æ	н	3
n	henyl	henyl	henyl	henyl	henyl	heny1	henyl	henyl	heny1	henyl	henyl	henyl	phenyl	phenyl	phenyl	4							
R5	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	5
R4	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	-Methoxyphenyl	5
Nr.	I-601 4-Me	I-602 4-Me	I-603 4-Me	I-604 4-Me	I-605 4-Me	I-606 4-Me	I-607 4-Me	I-608 4-Me	I-609 4-Me	I-610 4-Me	I-611 4-Me	I-612 4-Me	I-613 4-Me	I-614 4-Me	I-615 4-Me	I-616 4-Me	I-617 4-Me	I-618 4-Me	I-619 4-Me	I-620 4-Me	I-621 4-Me	I-622 4-Me	64

		_		1	_	F	τ	т	т -			1				_		1	1		1					, ,
5	Smp [°C]																									
10	¥	z	z	C-N02	C-N02	C-NH2	СН	CH	KJ	CH	CH	CH	Z	Z	Z	Z	Z	Z	Z	CH	z	Z	Z	2	Z	Z
15	R3	#	=	Ŧ	×	Ħ	ОМе	æ	Me	Me	ОМе	ОМе	OMe	Me	Me	ОМе	ОМе	ОМе	Me	ОМе	æ	H	ОМе	ОМе	ОМе	Me
20	×	C-Me	C-Me	СН	СН	СН	C-NO2	C-NO2	C-N02	C-NH ₂	C-NO ₂	C-NH2	СН	CH	СН	Z	СН	СН	СН	СН	C-Me	z	СН	z	#5	CH
30	R ²	ОМе	Ме	ОМе	Me	ОМе	ОМе	ОМе	· Жe	· Me	Me	Me	ОМе	ОМе	Me	ОМе	ОМе	Me	Me	OMe	ОМе	OMe .	ОМе	ОМе	Me,	Ме
3 5	R7	H	н	Н	Н	Н	н	Н	н	Н	Н	Ħ	Me	Me	Ме	Me	н	H	Н	н	Н	н	Н	Me	Me	Ме
40 45	R5	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxypheny1	4-Methoxyphenyl	Phenyl	Pheny1	Phenyl							
50 55	R ⁴	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4 - Kethoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	4-Methoxyphenyl	Bt	Bt	Bt	Bt	Et	Bt		Bt	Bt	Bt
60	Nr.	I-623	1-624	I-625	I-626	I-627	I-628	I-629	1-630	I-631	I-632	I-633	7E9-I	SE9-1	9E9-I	I-637	I-638	I-639	I-640	I-641	I-642	I-643	I-644	I-645	I-646	I-647

DE 195 36 891 A1

1-648 Pheny1 Pheny1 </th <th>Nr.</th> <th>R4</th> <th>R5</th> <th>R7</th> <th>R²</th> <th>×</th> <th>R3</th> <th>×</th> <th>Smp [oc]</th>	Nr.	R4	R5	R7	R ²	×	R3	×	Smp [oc]
Pheny1 Pheny1 H OMe CH Me Pheny1 Pheny1 H Me CH Me Pheny1 Pheny1 H Me CH Et CF Pheny1 Pheny1 H Me CH CF3 CF3 Pheny1 Pheny1 H OMe CH CF3 P Pheny1 Pheny1 H OMe CH H H Pheny1 Pheny1 H BE CH H OMe Pheny1 Pheny1 H CH CH OMe P Pheny1 Pheny1 H CH CH OMe P	I-648	Phenyl	Phenyl	Ħ	ОМе	CH	ОМе	Z	
Pheny1 Pheny1 Pheny1 H Me CH Et CH Et CH Et CF3 Pheny1 Pheny1 Pheny1 H Me CH CF3 CF3 Pheny1 Pheny1 Pheny1 H OMe CH CF3 Pheny2 Pheny2 Pheny2 Pheny3 Pheny4 Pheny4 Pheny4 Pheny4 Pheny4 Pheny4 Pheny5 Pheny	I-649	Phenyl	Pheny1	Ŧ	ОМе	СН	Me	z	
Pheny1 Pheny1 Pheny1 H Me CH Et CH Et CH Et CH Et CH Et CF3 Pheny1 Pheny1 H OMe CH CF3 CF3 Pheny2 Pheny2 Pheny2 Pheny3 Pheny	I-650	Phenyl	Phenyl	H	Me	СН	Me	Z	
Phenyl Phenyl H Et CH Et CH Et CF3 Phenyl Phenyl Phenyl H OMe CH CF3 Phenyl Phenyl H OMe CH H Phenyl Phenyl H Phenyl Phenyl H CH CH Phenyl Phenyl Phenyl Phenyl Phenyl H CH CH Phenyl Ph	1-651	Phenyl	Phenyl	Ħ	Me	СН	Et	Z	
Phenyl Phenyl H Me CH CF3 CF4 CF3 CF4 CF3 CF4 CF5 CF5 </td <td>I-652</td> <td>Phenyl</td> <td>Phenyl</td> <td>ĸ</td> <td>Bt</td> <td>СН</td> <td>Bt</td> <td>N</td> <td></td>	I-652	Phenyl	Phenyl	ĸ	Bt	СН	Bt	N	
Phenyl Phenyl H OMe CH CF3 CF3 Phenyl H OMe CH H </td <td>I-653</td> <td>Phenyl</td> <td>Phenyl</td> <td>н</td> <td>Ме</td> <td>СН</td> <td>CF3</td> <td>Z</td> <td></td>	I-653	Phenyl	Phenyl	н	Ме	СН	CF3	Z	
Phenyl Phenyl H OMe CH H Phenyl H SMe CH H H Phenyl H Et CH OMe H Phenyl H CF3 CH H H	I-654	Phenyl	Phenyl	Н	ОМе	СН	CF3	Z	
Phenyl Phenyl H SMe CH H H H Phenyl H H CH H	I-655	Phenyl	Phenyl	н	ОМе	СН	Ŧ	Z	
Phenyl Phenyl H Et CH OMe Phenyl H CF3 CH H	1-656	Phenyl	Phenyl	н	SMe	CH	H	N	
Phenyl Phenyl H CF3 CH	1-657	Phenyl	Phenyl	н	Et	5	ОМе	N	
	1-658	Phenyl	Phenyl	н	CF3	СН	H	Z	

Tabelle

BNSDOCID: <DE__19536891A1_I_>

		_				_							-	-					_			Γ	
5	Smp [oc]																						
10	Ā	N	N	СН	N	N	N	N	N	N	N	N	СН	СН	NH~C	NH-C	NH-C	CH	СН	КЭ	C-N02	N	Z
15	R ³	Н) 3-) 3) 2−C) 3-C	ОМе	NH ₂	NHMe	Me	SMe	н	ОМе	Me	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C	N=CH-NH-C	н	CF3	Ме	Н	Н	Н
20	×	СН	C-(CH ₂)	C-(CH ₂) ₃ -	C- (CH ₂) ₂ -C	C-(CH2) 2-C	N	N	N	N	N	СН	N	N	N	Z	N	N	N	N	N	C-Me	C-Me
30	R ²	Ме	Me	ОМе	Ме	ОМе	ОМе	NH ₂	NHMe	Ме	SMe	н	ОМе	เว	ОМе	ເງ	н	SMe	CMe3	0Me	ОМе	OMe	Me
35	R7	Н	н	Ме	Me	Me	н	Н	Н	Н	Н	н	Н	Н	н	н	н	H	H	Н	Н	н	H
40 45	R5	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl
55	R4	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Pheny1	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl
60	Nr.	1-659	099-1	1-661	1-662	I-663	1-664	I-665	999-I	1-667	899-I	699-1	0/9-I	I-671	1-672	I-673	I-674	I-675	9/9-I	<i>LL</i> 9-I	8/9-I	649-I	I-680

Smp [oC]																						
X	C-N02	C-NO2	C-NH2	СН	Ю	СН	CH	СН	Ж	Z	Z	N	Z	N	Z	Z	CH	Z	Z	Z	Z	Z
R3	н	н	н	ОМе	H	Me	Me	OMe	OMe	ОМе	Me	Me	ОМе	ОМе	Me	Me	ОМе	Ŧ	H	ОМе	ОМе	ОМе
×	5	5	5	C-NO ₂	C-NO2	C-NO2	C-NH2	C-NO ₂	C-NH2	ਝ	H)	3	Z	3	E)	Ċ.	Z	3	C-Me	Z	CH.	N
R2	ОМе	Me	ОМе	ОЖе	OMe	Me	Же	Me	Ме	OMe	ОМе	Ме	ОМе	ОМе	ОМе	Me	ОМе	ОМе	ОМе	ОМе	ОМе	ОМе
R7	H	н	н	н	н	×	×	11	24	Me	Me	Me	Me	H	H	Ħ	Ħ	Ħ	×	H	Me	Ме
R5	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Pheny1	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Pheny1	Phenyl	Pheny1	Phenyl	Phenyl	Phenyl							
R4	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Ме	Мө							
Nr.	I-681	I-682	I-683	I-684	I-685	989-I	1-687	I-688	I-689	069-I	1-691	1-695	I-693	I-694	I-695	969-I	1-697	1-698	669-I	1-700	1-701	I-702

5

5	Smp [°C]											
10	¥	Z	Z	Z	z	СН	Z	Z	Z	Z	2	z
15	R3	Me	ОМе	Me	Me	ОМе	H	H	ОМе	ОМе	ОМе	Me
20	×	СН	СН	CH	CH	N	СН	C-Me	Z	Сн	N	СН
30	R2	Me	ОМе	ОМе	Me	ОМе	OMe	ОМе	ОМе	ОМе	ОМе	Ме
35	R?	Me	æ	н	н	#	×	Н	н	Me	Ме	Ме
40												
45	R5	Phenyl										
50		HG H	딥	Id.	-FG	益	à	d	Pì	Ed.	P	Id
55	R4	Me	H	H	æ	H	æ	H	н	H	H	н
60	Nr.	I-703	I-704	1-705	+	I-707	I-708	I-709	I-710	I-711	1-712	1-713

Smp [oc]

Ph

5	ვო ნ [აc]			
10				
15				
20				
25		OMe	OMe	OMe
30	nr		Z Z E	H W W
35	Struktur	Ŭ(Ph CO ₂ H Ph O
40		EtO Ph	H H H	н Н
45				-
50				
55				
60	Nr.	1-716	I-717	1-718

Smp (oc)				
Struktur	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	Me Me NH NH NH NH NH NH NH	
Nr.	1-719	1-720	I-721	

.15

1		
5	Smp (°C)	
10		
15		
20		
25		Me Me Me
30	r	
	Struktur	受受
35	St.	
40		
45		
50		
55		
60	Nr.	I-722 I-723

$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
Ph CO ₂ H NH NH NH NH NH NH NH NH
Ph CO ₂ H NH NH

5	Smp [°C]				
10					
15					
20					
25		CN	Me CN	Me	Оме
30	Struktur	N HEN		NH (Me NH
35	Stı	Ph CO ₂ H			
40		<u>π</u>	P4 — — P4	ж ж	#i — #i
45					
50					
55	_				
60	Nr.	1-728	I-729	I-730	I-731

65 .

Smp [°C]					
Struktur	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{c c} Ph & CO_2H \\ \hline \\ MeS \\ \hline \\ Ph \\ \hline \\ NH \\ \hline \\ NH \\ \hline \\ NH \\ \hline \\ NH \\ \hline \\ Me \\ \hline \end{array}$	$ \begin{array}{c} CO_2H & OMe \\ & N \\ & N \\ & N \end{array} $	
Nr.	1-732	I-733	I-734	1-735	

ſ	—-т			
5	Smp [°C]			
10		·		
15				
20				
25		OMe OMe	Me Me	Me Me
30	Struktur	$\begin{array}{c} CO_{2H} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}$	CO ₂ H N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	HC02H
35	St	<u>\(\c)\</u>	мео	
40			Ž	
45				
50				
55				
60	Nr.	I-736	I-737	I-738

.

Nr.	Struktur	3mp (°C]
1-739	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	
I-740	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	
1-741	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	

7				
5	Smp [oc]	·		
10				
15				
20				
25		OMe	We We	Me Me
30	ttur	$\begin{array}{c} CO_2H \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}$	CO ₂ H N N	CO ₂ H N N
35	Struktur			
40				
45				
50				
55				
60	Nr.	I-742	I-743	I-744

Smp [°C]				5
				10
				15
				20
	Me Me	OMe	OMe OMe	25
Struktur	CO ₂ H N N Me		CO ₂ H N N N	30
Str				35
				. 40
		·		45
			·	50
		,		55
Nr.	I-745	I-746	I-747	60

i				
5	Smp [oc]			
10				
15				
20				
25		Me Me	Me OMe	CO ₂ H
30	ctur	00 - N - N - N - N - N - N - N - N - N -		
35	Struktur		We We	Z H
40				
45			,	
50				
55				
60	Nr.	I-748	1-749	I-750

Nr. Struktur	ме, .	$\begin{array}{c} \text{I-752} \\ \text{MeO} \\ \text{MeO} \\ \text{OMe} \\ \end{array}$	$\begin{array}{c c} I-753 \\ \hline \\ N \\ \hline \\ N \\ \hline \\ Neo \\ \\ Neo \\ \hline \\ Neo \\ \\ Neo \\ \hline \\ Neo \\ \\ Neo \\ \hline \\ Neo \\ \\ Neo \\ \hline \\ Neo \\ \\ Neo \\ \hline \\ Neo \\ \hline \\ Neo \\ \hline \\ Neo \\ \hline \\ Neo \\ \\ Neo \\ \hline \\ Neo \\ \\ Neo \\$	25 25 30 40 45 50
				1.
Smp [oc]	4			

Patentansprüche

1. Aminosäurederivate der Formel I

in der R eine Formylgruppe, ein Tetrazol, Nitril, eine Gruppe COOH oder einen zu COOH hydrolysierbaren Rest bedeutet. Beispielsweise steht R für eine Gruppe

O || C --- R¹

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

in der R¹ folgende Bedeutung hat:

a) Wasserstoff

b) eine Succinylimidoxygruppe

c) ein über ein Stickstoffatom verknüpfter 5-gliedriger Hetereoaromat wie Pyrrolyl, Pyrazolyl-Imidazolyl und Triazolyl, welcher ein bis zwei Halogenatome oder ein bis zwei C₁—C₄-Alkyl- oder ein bis zwei C₁—C₄-Alkoxygruppen tragen kann;

d) R1 ferner eine Gruppe

 $(O)_k$ || $O \longrightarrow (CH_2)_p \longrightarrow S \longrightarrow R^s$

in der K die Werte 0, 1 und 2, p die Werte 1, 2, 3 und 4 annehmen und R^9 für C_1-C_4 -Alkyl, C_3-C_7 -Cycloalkyl, C_3-C_6 -Alkenyl, C_3-C_6 -Alkinyl oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl steht, das durch einen oder mehrere, z. B. ein bis drei der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, C_1-C_4 -Alkyl, $-C_1-C_4$ -Halogenalkyl, Hydroxy, C_1-C_4 -Alkylamino, Mercapto, Amino, C_1-C_4 -Alkylamino, C_1-C_4 -Dialkylamino;

e) R¹ ferner ein Rest OR¹⁰, worin R¹⁰ bedeutet:

Wasserstoff, das Kation eines Alkalimetalls wie Lithium, Natrium, Kalium oder das Kation eines Erdalkalimetalls wie Calcium, Magnesium und Barium sowie physiologisch verträgliches Alkylammoniumion oder das Ammoniumion;

 C_3-C_8 -Cycloalkyl, wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclohexyl, Cyclohexyl, oder Cyclooctyl, C_1-C_8 -Alkyl, insbesondere C_1-C_4 -Alkyl wie Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, tert.-Butyl;

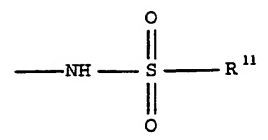
CH₂-Phenyl, das durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, Hydroxy, C_1-C_4 -Alkoxy, Mercapto, C_1-C_4 -Alkylamino, C_1-C_4 -Alkylamino, C_1-C_4 -Dialkylamino,

eine C₃-C₆-Alkenyl- oder eine C₃-C₆-Alkinylgruppe, wobei diese Gruppe ihrerseits ein bis fünf

Halogenatome tragen können; R^{10} kann weiterhin ein Phenylrest sein, welcher ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei d r folgende Reste tragen kann: Nitro, Cyano, $C_1 - C_4$ -Alkyl, $C_1 - C_4$ -Halogenalkyl, Hydroxy, $C_1 - C_4$ -Alkyl, Mercapto, $C_1 - C_4$ -Alkylthio, Amino, $C_1 - C_4$ -Alkylamino, $C_1 - C_4$ -Dialkylamino;

ein über ein Stickstoffatom verknüpfter 5-gliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome, welcher ein bis zwei Halogenatome und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C₁—C₄-Alkyl, C₁—C₄-Halogenalkyl, C₁—C₄-Alkoxy, Phenyl, C₁—C₄-Halogenalkoxy und/oder C₁—C₄-Alkylthio. Insbesondere seien genannt: 1-Pyrazolyl, 3-Methyl-1-pyrazolyl, 4-Methyl-1-pyrazolyl, 3,5-Dimethyl-1-pyrazolyl, 3-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Chlor-1-pyrazolyl, 4-Brom-1-pyrazolyl, 1-Imidazolyl, 1-Benzimidazolyl, 1,2,4-Triazol-1-yl, 3-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 5-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 1-Benztriazolyl, 3,4-Dichlorimidazol-1-yl;

f) R¹ ferner ein Rest



worin R^{11} bedeutet: C_1-C_4 -Alkyl, C_3-C_6 -Alkenyl, C_3-C_6 -Alkinyl, C_3-C_6 -Cycloalkyl wie insbesondere vorstehend genannt, wobei diese Reste einen C_1-C_4 -Alkoxy-, C_1-C_4 -Alkylthio- und/oder einen Phenylrest wie oben genannt tragen können;

15

20

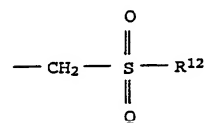
25

30

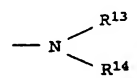
35

60

Phenyl, gegebenenfalls substituiert, insbesondere wie vorstehend genannt; g) R¹ ein Rest



worin R¹² die gleiche Bedeutung hat wie R¹¹; h) ferner kann R¹ bedeuten



wobei R¹³ und R¹⁴ gleich oder verschieden sein können und folgende Bedeutung haben:

Wasserstoff, C₁—C₇-Alkyl, C₃—C₇-Cycloalkyl, C₃—C₇-Alkanyl, C₃—C₇-Alkinyl, Benzyl, Phenyl, gegebenenfalls substituiert, wie oben beschrieben,

oder R¹³ und R¹⁴ bilden gemeinsam eine zu einem Ring geschlossene, optionell substituierte, z. B. durch C_1-C_4 -Alkyl substituierte C_4-C_7 -Alkylenkette, die ein Heteroatom, z. B. Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann wie $-(CH_2)_4-, -(CH_2)_5-, -(CH_2)_6-, -(CH_2)_7-, -(CH_2)_2-O-(CH_2)_2-, -(CH_2)_2-S-(CH_2)_2-, -CH_2-NH-(CH_2)_2-, -(CH_2)_2-NH-(CH_2)_2-;$ ein Tetrazol oder ein Nitril sein.

Die übrigen Substituenten haben folgende Bedeutung:

W Stickstoff oder C-NO₂, ferner kann W für eine CH-Gruppe stehen, wenn ein oder mehrere der Substituenten R², R³, R¹⁵ und/oder R¹⁶ eine Nitrogruppe bedeuten;

 R^2 Wasserstoff, Halogen, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogen-alkoxy, Hydroxy, Mercapto, C_1-C_4 -Alkylthio, Nitro, Amino, C_1-C_4 -Alkylamino oder C_1-C_4 -Dialkylamino, Cyano, Phenyl, optional ein- bis dreifach substituiert mit Halogen, Hydroxy, Amino, Mono- oder Dialkyl (C_1-C_3)-Amino, C_1-C_3 -Alkyl, C_1-C_3 -Alkoxy, Mercapto oder C_1-C_3 -Alkylthio; oder ein fünf- oder sechsgliedriges Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Schwe-

fel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis drei Substituenten trägt, wie oben beschrieben;
Weiterhin kann R² mit dem benachbarten Kohlenstoffatom und X einen 5- oder 6-gliedrigen Alkylenoder Alkylidenring bilden, worin jeweils ein oder zwei Kohlenstoffatome durch ein Heteroatom wie
Stickstoff, Schwefel oder Sauerstoff ersetzt sein kann und der ein- bis dreifach durch folgende Reste
substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Mercapto, C₁-C₃-Alkyl, C₁-C₃-Halogenal-

kyl, C₁—C₃-Alkoxy, C₁—C₃-Alkylthio, Amino, C₁—C₃-Alkylamino, C₁—C₃-Dialkylamino; X Stickstoff oder CR¹⁵ worin R¹⁵ Wasserstoff oder C₁—C₅-Alkyl, C₁—C₅-Alkoxy, C₁—C₅-Alkylthio, 55 Nitro, Phenyl, Hydroxy, Mercapto, Halogen, Amino, C₁—C₄-Alkylamino, C₁—C₄-Dialkylamino oder

oder CR¹⁵ mit R² zu einem 5- oder 6-gliedrigen Ring verknüpft ist, wie oben beschrieben, ferner kann CR¹⁵ auch zusammen mit R³ und dessen benachbarten Kohlenstoffatom einen 5- oder 6-gliedrigen Ring bilden, wie oben beschrieben;

 R^3 kann dieselbe Bed utung haben wie R^2 und ferner mit dem benachbarten Kohlenstoffatom und Y zusammen einen 5- oder 6-gliedrigen Alkylen- oder Alkylidenring bilden, worin jeweils ein oder zwei Kohlenstoffatome durch Stickstoff, Sauerstoff oder Schwefel ersetzt sein kann; der 5- oder 6-gliedrige Ring kann optional ein- bis dreifach mit folgenden R sten substituiert sein; Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Mercapto, $C_1 - C_3$ -Alkyl, $C_1 - C_3$ -Halogenalkyl, $C_1 - C_3$ -Alkoxy, $C_1 - C_3$ -Alkylthio, Amino, 65 $C_1 - C_3$ -Alkylamino oder $C_1 - C_3$ -Dialkylamino; Stickstoff im 5-Ring kann auch durch eine Formylod r Acetylgruppe substituiert sein; R^2 und R^3 können gleich oder verschied n sein;

Y Stickstoff oder CR16, worin R16 Wasserstoff, Ct - C5-Alkyl, Ct - C5-Alkoxy, Ct - C5-Alkylthio, Nitro,

195 36 891 DE **A**1

Phenyl, Hydroxy, Halogen, Cyano, Amino, C₁—C₄-Alkylamino, C₁—C₄-Dialkylamino oder Mercapto bedeutet oder CR16 zusammen mit R3 und dessen benachbarten Kohlenstoffatom einen 5- oder 6-gliedrigen Ring bilden, wie oben beschrieben;

R4 steht für Wasserstoff, C1-C7-Alkyl, C3-C7-Cycloalkyl; oder Phenyl oder Naphthyl, das durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein kann; Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, C₁-C₄-Alkyl, $C_1 - C_4$ -Halogenalkyl, $C_1 - C_4$ -Alkoxy, $C_1 - C_4$ -Halogenalkoxy, Phenoxy, Phenyl, $C_1 - C_4$ -Alkylthio, Amino, $C_1 - C_4$ -Alkylamino oder $C_1 - C_4$ -Dialkylamino,

R4 kann auch einen fünf- oder sechsgliedrigen Heteroaromaten bedeuten, enthaltend ein Stickstoff-, Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis zwei der folgenden Reste tragen kann: Halogen, Cyano, Nitro, $C_1 - C_4$ -Alkyl, $C_1 - C_4$ -Halogenalkyl, $C_1 - C_4$ -Alkoxy, Phenoxy, $C_1 - C_4$ -Alkylthio, $C_1 - C_4$ -Alkyl lamino oder C₁ - C₄-Dialkylamino; außerdem können R⁴ und R⁵ Phenylgruppen sein, die orthoständig über eine direkte Bindung, eine Methylen-, Ethylen- oder Ethenylengruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine SO₂—, NH— oder N-Alkyl-Gruppe miteinander verbunden sind;

R⁵ hat die Bedeutung von C₁ - C₇-Alkyl, C₃ - C₇-Cycloalkyl oder Phenyl oder Naphtyl, das durch ein bis drei der folgenden Reste substituiert sein kann; Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, C₁-C₄-Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy, Phenoxy, Phenyl, C_1-C_4 -Alkylthio, Amino, C₁-C₄-Alkylamino oder C₁-C₄-Dialkylamino I, wobei zwei Reste an benachbarten Kohlenstoffatomen zusammen mit diesem über eine Alkylen- oder Alkylidengruppe verbundenen fünf- oder sechsgliedrigen Ring bilden können, bei dem ein oder mehrere Methylen oder Methylidengruppen durch Sauerstoff ersetzt sein können wie zum Beispiel:

$$-(CH_2)_3-$$
, $-(CH_2)_4-$, $-CH=CH-O-$, $-O-CH_2-O-$, $-O-(CH_2)_2-O-$, $-CH=CH-CH_2 -CH_2-O-$;

beispielsweise kann R⁵ für folgende Reste stehen:

Weiterhin kann R5 ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat sein, enthaltend ein Stickstoff-, Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis zwei der folgenden Reste tragen kann: Halogen, Cyano, Nitro, $C_1 - C_4$ -Alkyl, $C_1 - C_4$ -Halogenalkyl, $C_1 - C_4$ -Alkoxy, Phenoxy, $C_1 - C_4$ -Alkylthio, $C_1 - C_4$ -Alkylamino oder $C_1 - C_4$ -Dialkylamino;

Daneben kann R⁵ mit R⁴ zusammen einen Tricyclus bilden wie oben beschrieben, außerdem kann R⁵ ein gegebenenfalls substituierter Phenylrest oder Heteroaromat sein - wie oben beschrieben -, der orthoständig mit R⁸ zu einem 6-gliedrigen Ring verknüpft ist, worin Q für eine Einfachbindung und R⁸ für eine Gruppe CH-R¹⁷ stehen müssen;

 R^6 Wasserstoff, $C_1 - C_4$ -Alkyl oder $C_1 - C_4$ -Halogenalkyl; Z eine Einfachbindung, Sauerstoff, Schwefel, eine Sulfoxid- oder Sulfonylgruppe; R^7 Wasserstoff oder $C_1 - C_4$ -Alkyl, $C_2 - C_4$ -Alkylen, $C_2 - C_4$ -Alkinyl;

O eine Einfachbindung, eine Gruppe

R⁸ bedeutet Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkylen, Phenyl oder Benzyl, weiterhin kann R⁸ direkt mit R5 verbunden sein, wie oben b schrieben, in dem Fall steht R8 für eine Gruppe CH-R17, worin R17 Wasserstoff, C1-C4-Alkyl, Phenyl oder ein- bis dreifach mit Methoxy substituiertes Phenyl bedeutet, oder für einen d r folgenden R ste steht.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

DE 195 36 891

- Verwendung von Verbindungen gemäß Anspruch 1 zur Behandlung von Krankheiten.
 Verwendung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Endothelinantagonisten eingesetzt werden
- 4. Arzneimittel, enthaltend als Wirkstoff eine Verbindung gemäß Anspruch 1.

- Leerseite -

THIS PAGE BLANK (18970)